

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6:

C07D 405/06, A61K 31/445

A1

(11) Numéro de publication internationale:

PT, SE).

WO 95/25731

(43) Date de publication internationale:28 septembre 1995 (28.09.95)

(81) Etats désignés: AU, CA, JP, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR95/00327

(22) Date de dépôt international:

17 mars 1995 (17.03.95)

Publiée

FR

Avec rapport de recherche internationale.

(30) Données relatives à la priorité:

94/03183

18 mars 1994 (18.03.94)

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): RIEU, Jean-Pierre [FR/FR]; La Vixère-Haute, Avenue du Sidobre, F-81100 Castres (FR). PATOISEAU, Jean-François [FR/FR]; 7, rue Jules-Ferry, F-81100 Castres (FR). JOHN, Gareth [GB/FR]; Les Grèzes, F-81100 Les Salvages (FR). LE GRAND, Bruno [FR/FR]; Cantegrel, F-80440 Lautrec (FR). VALENTIN, Jean-Pierre [FR/FR]; Résidence Hermès, Appartement 139 E, 2, rue Pierre-Cassin, F-31320 Castanet Tolosan (FR).
- (74) Mandataire: AHNER, Francis; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).
- (54) Title: NOVEL 3-(ω -(4-BENZOYLPIPERIDINO)ALKYL)-4H-BENZOPYRAN-4-ONES, PREPARATION AND THERAPEUTICAL USE THEREOF
- (54) Titre: NOUVELLES 3-(ω -(4-BENZOYLPIPERIDINO)ALCOYL)-4H-BENZOPYRAN-4-ONES, LEUR PREPARATION ET LEUR APPLICATION EN THERAPEUTIOUE

(57) Abstract

Novel benzoylpiperidino)alkyl)-4H-Benzopyran-4-ones derivatives thereof formula (I), wherein the radicals have the following definitions: R_1 , R_2 , R_3 , R_5 , R_6 , which are the same or different, are hydrogen, lower alkyl, lower alkyloxy, hydroxyl, acetoxy, an amino halogen, nitro. grouping optionally substituted by lower alkyl, acetamido or methanesulphonamido, and two

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & O & R_4 & O & R_5 \\
R_2 & & & & & & & & & & & \\
R_3 & & & & & & & & & & & & \\
R_3 & & & & & & & & & & & & \\
\end{array}$$
(I)

radicals may be fused to give a methylene dioxy; R4 is hydrogen, lower alkyl, benzene optionally substituted by one or more of hydroxyl or methoxyl; and A is an optionally branched C2-12 alkylene grouping.

(57) Abrégé

L'invention concerne les nouvelles 3-(\omega-(4-ben2oylpipéridino)alcoyl)-4H-Benzopyran-4-ones et leurs dérivés de formule (I), dans laquelle les radicaux sont définis comme suit: R1, R2, R3, R5, R6, égaux ou différents, représentent un hydrogène, un alcoyle inférieur, un alcoyloxy inférieur, un hydroxyle, un acetoxy, un halogène, un nitro, un groupement amino substitué ou non par un alcoyle inférieur, un acétamido ou méthanesulfonamido et deux radicaux peuvent fusionner pour donner un méthylène dioxy. R4 représente un hydrogène, un alcoyle inférieur, un benzène substitué ou non par un ou plusieurs hydroxyle ou méthoxyle. A représente un groupement alcoylène ramifié ou non en C2-C12.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AТ	Autriche	C.D.			
AU		GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
ВJ	Bénin	IT	Italie .	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Coré	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LI	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	 République tchèque 	LV	Lettonie	ТJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbékistan
FR	France	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon			*14	VICE INDIA

WO 95/25731 PCT/FR95/00327

5

10

15

20

25

30

35

40

1

Nouvelles 3- $(\omega$ -(4-benzoylpipéridino)alcoyl)-4H-Benzopyran-4-ones, leur préparation et leur application en thérapeutique.

Les maladies coronariennes constituent la première cause de mortalité dans le monde occidental. L'ischemie myocardique présente une étiologie fort complexe et n'est traitée que par des médicaments agissant d'une manière indirecte. Les dérivés utilisés à l'heure actuelle dans l'angor et l'infarctus du myocarde sont les β -bloquants, les dérivés nitrés et les inhibiteurs calciques qui agissent tous indirectement par un phénomène hémo-dynamique.

Il est cependant admis que les métabolites produits très tôt dans l'ischémie (catabolisme phospholipidique et glycolyse) interfèrent sur l'inactivation du courant sodique et par conséquent provoquent une surcharge sodique. Celle-ci génère par l'intermédiaire de l'échange sodium-calcium dans le myocyte une surcharge calcique (Kohlhardt M. et al, (1989) FASEB J. 3 p 1963-7 et Undrovinas A.I. et al, (1992) Circulation Research 71 p 1231-41). Cette surcharge calcique finale induit la contracture du myocyte.

Récemment de nouveaux composés sans effet hemodynamique notable et agissant sur la surcharge sodique ont été revendiqués (Massingham R., John G.W. and Van Zwieten, Drugs of Today (1991) 27 (8) p 459-77) par les laboratoires Janssen (E. Boddeke et al, TIPS (1987) 10 p 397-400; Ver Donck L., Borgers M., Verdonk F. Cardiovascular Research (1993) 27, p 349-357; Brevet EP 0184257) et Syntex (Patmore L. et al. Br. J. Pharmacol (1991) 104, suppl. 175 P; Alps B. J., Br. J. Clin. Pharmacol (1992) 34, 199-206 et Brevet US 4829065).

Cependant ces composés ne possèdent pas d'action antiagrégante et ne peuvent être utilisés dans le cas de l'ischémie cardiaque induite par un thrombus et dans les crises d'angor instable qui font appel à l'aspirine et autres antiagrégants.

Des dérivés de 4H-benzopyran-4-ones substituées en 2 ou 3 ont été récemment revendiqués (cf. Brevet FR 2694005 du 28.01.94). Ces produits possèdent une forte affinité sélective des récepteurs sigma et sont utiles dans les troubles du système nerveux central.

L'objet de la présente invention est la mise au point d'une molécule cytoprotectrice cardiaque agissant sur les deux causes principales de l'ischémie myocardique : au niveau du thrombus par une action antiagrégante et directement au niveau du cardiomyocyte en s'opposant à la surcharge sodique et calcique induisant la contracture. De tels composés sont actifs en cardiologie à titre préventif et curatif dans l'ischémie cardiaque et cérébrale, les crises d'angor de tous types, dans l'infarctus de myocarde, et comme antiathéromateux.

MOLECULES REVENDIOUEES.

Les molécules de la présente invention appartiennent à la classe des 3-(4-benzoyl piperidino alcoyl)-4H-Benzopyran-4-ones substituées et ont pour formule I :

(I)

5

30

35

dans laquelle les radicaux sont définis comme suit :

- 10 R₁, R₂, R₃, R₅, R₆ égaux ou différents représentent
 - * un hydrogène,
 - * un alcoyle ramifié ou non renfermant de 1 à 4 atomes de carbone,
 - * un alcoyloxy ramifié ou non renfermant de 1 à 4 atomes de carbone,
 - * un hydroxyle
- * un acétoxy
 - * un groupement halogèno
 - * un groupement nitro
 - * un groupement amino substitué ou non par un alcoyle ramifié ou non renfermant de 1 à 4 atomes de carbone
- * un acétamido ou méthanesulfonamido
 - * et deux radicaux peuvent fusionner pour donner un méthylène dioxy. R₄ représente
 - * un hydrogène
 - * un alcoyle ramifié ou non renfermant de 1 à 6 atomes de carbone
- * un benzène substitué ou non par un ou plusieurs hydroxyle ou méthoxyle

A représente un groupement alcoylène ramifié ou non renfermant de 2 à 12 atomes de carbone.

Lorsque les composés de formule I renferment un carbone asymétrique la présente invention concerne aussi bien les mélanges racémiques que les différents énantiomères ou diastéréoisomères ou leurs mélanges.

La présente invention inclut aussi les sels minéraux ou organiques thérapeutiquement acceptables des composés de formule générale I et leurs hydrates éventuels.

La présente invention concerne également l'utilisation des composés de formule générale I à titre de médicament et les compositions pharmaceutiques le renfermant. Ces préparations peuvent utiliser un ou

plusieurs composés de formule I en association, éventuellement avec d'autres principes actifs.

Enfin les procédés de synthèse permettant d'accéder aux composés de formule générale I font aussi partie de la présente invention.

SYNTHESE DES COMPOSES DE STRUCTURE I:

Les composés de la présente invention sont préparés par condensation d'une 4-benzoyl pipéridine substituée II avec un ortho [ω -bromo(ou chloro)acyl]phénol III convenablement substitué, au reflux dans 10 un alcool en présence d'amine tertiaire pour donner un ortho [ω -(4-benzoyl pipéridino)acyl] phénol substitué IV (réaction A).

(A)

5

Ce dérivé IV est cyclisé :

- en présence du diméthylacétal : du diméthylformamide ($R_4 = H$) ou du 20 diméthyl-acétamide ($R_4 = CH_3$) en chauffant entre 25 et 80° (Réaction B).

(B)

25

- soit avec le couple anhydride ou chlorure d'acide, sel de sodium de l'acide correspondant en chauffant vers 140 - 180° quand $R_4 \neq H$ (réaction C).

(C)

$$R_{2} \xrightarrow{QH} QH \qquad QH \qquad (IV)$$

$$R_{5} \qquad (R_{4} \times O)_{2} O \qquad (I) \quad R_{4} = 0$$

5 L'intermédiaire III peut être préparé selon deux méthodes :

1°) Soit par réaction de Friedel-Crafts suivie d'une déméthylation sélective : la condensation d'un chlorure d'acide ω-chloré ou bromé V sur un méthoxy benzène substitué VI en présence d'AlCl3 dans un solvant chloré donne la cétone orthométhoxylée correspondante VII qui n'est pas isolée et est déméthylée sélectivement par une mole d'AlCl3 supplémentaire, en présence (ou non) d'un mélange Ether-acétonitrile selon la réaction D pour donner le composé III :

(D)
$$R_{1} \longrightarrow OWe \\ R_{2} \longrightarrow + Br(a) \land -AcH_{2} \otimes a$$

$$R_{3} \longrightarrow OWe \\ R_{3} \longrightarrow OWe$$

$$R_{4} \longrightarrow OWe \\ R_{5} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

$$R_{8} \longrightarrow OWe$$

$$R_{1} \longrightarrow OWe$$

$$R_{2} \longrightarrow OWe$$

$$R_{3} \longrightarrow OWe$$

$$R_{4} \longrightarrow OWe$$

$$R_{5} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

$$R_{1} \longrightarrow OWe$$

$$R_{1} \longrightarrow OWe$$

$$R_{2} \longrightarrow OWe$$

$$R_{3} \longrightarrow OWe$$

$$R_{4} \longrightarrow OWe$$

$$R_{5} \longrightarrow OWe$$

$$R_{5} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

$$R_{1} \longrightarrow OWe$$

$$R_{1} \longrightarrow OWe$$

$$R_{2} \longrightarrow OWe$$

$$R_{3} \longrightarrow OWe$$

$$R_{4} \longrightarrow OWe$$

$$R_{5} \longrightarrow OWe$$

$$R_{5} \longrightarrow OWe$$

$$R_{5} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

$$R_{8} \longrightarrow OWe$$

$$R_{7} \longrightarrow OWe$$

 2°) Soit par <u>condensation de Claisen</u> lorsque les cétones III ne sont pas accessibles par réaction de Friedel Crafts (en particulier si $R_1 = R_2 = R_3 = H$).

Ainsi la condensation d'un orthoanisate substitué VIII sur une lactone appropriée (IX) en présence d'agent sodant dans le toluène donne une anisoyl lactone (X) qui est ensuite hydrolysée par HBr concentré. La décarboxylation est immédiate suivie de la déméthylation (à chaud) pour donner directement le composé III selon la réaction (E).

25

10

15

20

25

30

5

Les composés renfermant un groupement aminé peuvent aussi être préparés par réduction catalytique des composés nitrés correspondants. La condensation du dérivé aminé avec le chlorure d'acétyle ou de mésyle fournit les substituants acétamido et méthane sulfonamido. Les composés renfermant un groupement hydroxyle peuvent aussi être préparés par déméthylation des dérivés méthoxylés correspondants.

Exemple 1:

Hydrogénomaléate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-6-méthoxy-4H-

Benzopyran-4-one]. I $(R_1 = R_2 = R_4 = R_6 = H ; R_3 = 6$ -MeO; $R_5 = 4$ -F; $A = (CH2)_3$).

a) Synthèse de la 5-Bromo-2'-hydroxy-5'-méthoxy-valérophénone III (R₁ = R₂ = H, A = (CH2)₃). Une solution de 3,45 g (25 mmoles) de 1,4-diméthoxybenzène et de 5,24 g (26 mmoles) de chlorure de 5-bromovaléryle dans 40 ml de chlorure de méthylène sec est refroidie à - 10° puis traitée par fraction avec 3,50 g (26 mmoles) de chlorure d'aluminium anhydre préalablement broyé. Après addition on agite 1/4 h de plus à cette température puis on laisse revenir une nuit à 25°. Le mélange réactionnel orange-rouge sombre est refroidi à - 10° puis traité avec 3,5 g de chlorure d'aluminium supplémentaire puis on ajoute goutte à goutte 5 ml d'acétonitrile puis 10 ml d'éther et le mélange est porté 10 h à reflux. Après retour à 25° le mélange est versé dans 200 ml de glace pilée plus 20 ml d'HCl concentré. Le composé attendu est extrait à l'éther, lavé à l'eau puis à l'eau salée et séché sur sulfate de sodium. L'huile résiduelle obtenue après évaporation de la solution est triturée dans l'éther isopropylique pour donner 5,63 g (Rdt : 78 %) de cristaux jaune pâle de formule 1a.

10

15

25

30

35

Formule brute : C₁₂H₁₅Br0₃ Masse moléculaire : 287,15

Point de fusion: 92°C

RMN (CDCl₃) δ : 1.75 - 2.1 (m, 4H); 3.03 (t, 2H); 3.4 (t, 2H); 3.8 (s, 3H); 6.95 (d, 1H); 7.06 - 7.3 (m, 2H); 11.9 (s, 1H). b) Synthèse du 2-[5-[4-(4-Fluorobenzoyl)piperidino]pentanoyl]-4-méthoxy Phénol IV (R₁ = R₂ = R₄ = R₆ = H; R₃ = 5-MeO, R₅ = 4-F). A une solution de 2.00 g (7 mmoles) de dérivé présédent dans 30 ml d'éthanol RP on ajoute 3,00 g (8 mmoles) de paratoluène sulfonate de 4-parafluorobenzoyl pipéridine et on porte à reflux pendant 10 heures et on abandonne une nuit à 25°. Le mélange est évaporé à siccité et le résidu huileux est repris dans du chlorure de méthylène, lavé à l'eau, puis à l'eau salée, séché sur sulfate de sodium et évaporé à siccité. Le résidu est purifié par chromatographie Flash en éluant avec un mélange CH₂Cl₂-MeOH 97/3. On obtient 2,31 g (Rdt 80 %) d'une huile brune de formule 1b.

Cette huile est utilisée telle quelle dans l'étape suivante.
Cet intermédiaire peut être caractérisé sous forme de sel par chlorhydratation avec une solution de HCl 2N dans l'éthanol les cristaux de chlorhydrate sont filtrés et recristallisés d'un mélange alcool - eau 85-15 bouillant.

Formule brute: C₂₄H₂₉ClF NO₄

Masse moléculaire : 449,95 Point de fusion : 208 - 209°

RMN (DMSO d₆) δ : 1.7 - 2.3 (m, 8H) ; 35 - 4 (m, 9H) ; 3.76 (s, 3H) ; 6.95 (d, 1H) ; 7.17 (d.d., 1H) ; 7.3 - 7.5 (m, 3H) ; 8.11 (q,

2H); 10.45 (s. large 1H); 11.38 (s, 1H).

IR. $v C = 0 : 1670 \text{ et } 1639 \text{ cm}^{-1}$.

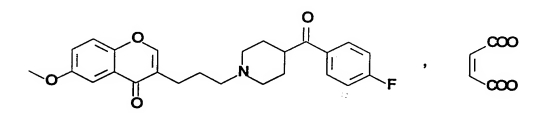
c) Synthèse de l'hydrogenomaléate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-6-methoxy-4H-Benzopyran-4-one. La base huileuse précédente (1 g, 2,4 m moles) est dissoute dans 4 ml de DMF puis traitée à 25° avec 1 ml, de diméthyl formamide diméthylacetal et agitée un week-end à cette température (ou 2 h à 70°C). Le mélange est ensuite évaporé à siccité et le résidu est repris dans 50 ml de CH₂Cl₂ lavé à l'eau, à l'eau salée, séché sur sulfate de sodium puis évaporé à siccité sous vide. Le

7

résidu solide est recristallisé de 40 ml d'éthanol à 95° pour donner 610 mg (Rdt 60 %) de cristaux blancs (Point de fusion : 157°).

Cette base est dissoute dans 25 ml d'acétate d'éthyle chaud puis traitée avec 166 mg d'acide maléique dissout dans 5 ml du même solvant et agité 2 h à 25°. On récupère 520 mg (Rdt : 40 %) de cristaux blancs de formule 1.

(1)



10

15

Formule brute: C29H30FNO8 Masse moléculaire: 539,53

Point de fusion: 180°

RMN (DMSO d₆) δ : 1.8 - 2.1 (m, 6H) ; 2.4 - 2.6 (m, 2H) ; 2.8 -3.8 (m, 7H); 3.86 (s, 3H); 6.02 (s, 2H); 7.3 - 7.5 (m, 4H); 7.63 (d, 1H); 8.08 (q, 2H); 8.30 (s, 1); 9.08 (s, large

2H).

IR (KBr): $v C = 0: 1668 \text{ et } 1646 \text{ cm}^{-1}$.

20 Exemple 2:

> Préparation du chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl piperidino]propyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one-4/3-hydrate. I (R₁ $= R_2 = R_4 = R_6 = H$; $R_3 = 6$ -MeO, $R_5 = 4$ -F; $A = (CH_2)_3$).

En opérant de la même manière que dans l'exemple 1 mais en traitant la base obtenue dissoute dans l'alcool avec une solution d'acide chlorhydrique 25 (gaz) 2N dans l'éthanol RP on obtient avec un rendement de 50 % le chlorhydrate hydraté de formule 2.

10

15

20

25

8

(2) O
$$\downarrow$$
 O \downarrow F , HCI , 4/3 $\rm H_{2}0$

Formule brute : $C_{25}H_{27}ClFN0_4$, 4/3 H_{20}

Masse moléculaire : 483,96 Point de fusion : 230°

Exemple 3:

Préparation de l'hydrogenomaléate de la 3-[3-[4-benzoylpiperidino]propyl]-6-méthoxy-4H Benzopyran-4-one. I (R1 = R_2 = R_4 = R_5 = H, R_3 = 6-MeO, A = (CH₂)₃).

En condensant le 2-[5-(4-benzoylpiperidino)pentanoyl]-4-Méthoxy-phénol (préparé selon 1b avec un rendement de 56 %) sur le DMF-DMA 1a selon le procédé décrit dans l'exemple 1c on obtient avec un rendement de 49 % le composé de formule 3.

(3)

Formule brute : C₂₉H₃₁N0₈ Masse moléculaire : 521,55

Cristaux blancs

Point de fusion: 147°

RMN (CDl₃) δ : 2-4 (m, 15H) ; 3.90 (s, 3H) ; 7.2 - 7.8 (m, 6H) ; 7.85 - 8.15 (m, 3H), 12 (s, large, 2H).

IR (KBr) ν (C = O) : 1680 et 1633 cm⁻¹.

Exemple 4:

Préparation du chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-Méthyl benzoyl)piperidino]propyl]-6-méthoxy-4-H-Benzopyran-4-one I ($R_1 = R_2 = R_4 = R_6 = H$; $R_3 = 6$ - MeO; $R_5 = 4$ -Me).

La cyclisation, du 2-[5-[4-(4-Methyl benzoyl)piperidino]pentanoyl]-4-Méthoxy phénol (préparé avec un rendement de 51 % selon le procédé 1b) réalisé d'après les modes opératoires 1C et 2 conduit avec un rendement de 61 % au composé de formule 4.

(4)

5

10

20

Aiguilles beiges

Formule brute : C₂₆H₃₀ClN0₄

Masse moléculaire : 455,96 Point de fusion lent : 216°

RMN (CDCl₃) δ : 2 - 3.9 (m, 15H) ; 2.33 (s, 3H) ; 3.80 (s, 3H) ; 7.1 - 7.5 (m, 5H) ; 7.70 (d, 2H) ; 7.94 (s, 1H) ; 11.88 (s, large,

1H).

IR (KBr) : $v C = O : 1667 - 1641 \text{ cm}^{-1}$.

Exemple 5:

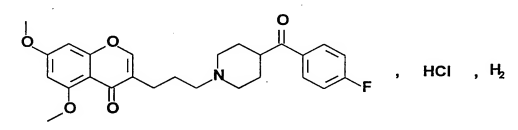
Préparation du monohydrate du chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidi-

no]propyl]-5,7-diméthoxy-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1 = R_4 = R_6 = H$; $R_2 = 5$ -MeO; $R_3 = 7$ -MeO; $R_5 = 4$ -F; $A = (CH_2)_3$).

La condensation du chlorure de 5-bromovaleryle sur le 1,3,5 - triméthoxy benzène selon le procédé 1a conduit avec un rendement de 62 % au 3,5-dimethoxy-2-(5-bromopentanoyl)phénol (F = 76°). Ce composé condensé avec la 4-(parafluorobenzoyl) pipéridine en adaptant le procédé 1b permet de préparer avec un rendement de 72 % le 3,5-diméthoxy-2-[5-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]pentanoyl]phénol (F = 115°). La cyclisation de ce composé par chauffage à 60° pendant 2h30 d'après le procédé décrit dans l'exemple 1c et 2 fournit avec un rendement de 72 % le composé de formule

25 5.

(5)



30

Formule brute : C₂₆H₃₁ClFNO₆ Masse moléculaire : 507.93

Poudre beige

Point de fusion: 214 - 216°

RMN: (DMSO d₆) δ : 1.7 - 2.25 (m, 6H); 2.25 - 2.45 (m, 2H); 2.8 - 3.2 (m, 4H); 3.25 - 3.8 (m, 5H); 3.81 (s, 3H); 3.82 (s, 3H); 6.55 (d.d., 2H) 7.38 (t, 2H); 8 - 8.2 (m, 3H); 10.59 (s, large 1H). **IR** (KBr) ν C = O 1678 et 1650 cm⁻¹.

Exemple 6:

Préparation du chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-Fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-6,7-diméthoxy-4H-Benzopyran-4-one.

I $(R_1 = R_4 = R_6 = H ; R_2 = 6\text{-MeO} ; R_3 = 7\text{-MeO} ; R_5 = 4\text{-F}, A = (CH₂)₃).$

Par condensation du chlorure de 5-bromovaléryle sur le 1,2,4-Triméthoxy benzène d'après le procédé 1a on prépare avec un rendement de 80 % le 4,5-diméthoxy-2-(5-bromopentanoyl)phénol (F = 106°). Par réaction avec la 4-(4-fluorobenzoyl)pipéridine selon le procédé 1b on obtient avec un rendement de 78 % le 4,5-diméthoxy-2-[5-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]pentanoyl]phénol sous forme d'huile qui est cyclisée directement selon le procédé 1c et 2 avec un rendement de 40 % pour donner le composé de formule 6.

20 (6)

Formule brute: C₂₆H₂₉ClFN0₅

Masse moléculaire: 489.95

Poudre blanche

Point de décomposition : 245°

RMN (DMSO d₆) δ : 1.85 - 2.1 (m, 6H); 2.49 (t, 2H); 2.4 - 4.2 (m, 7H); 3.85 (s, 3H); 3.90 (s, 3H); 7.19 (s, 1H); 7.3 - 7.5 (m, 3H); 8 - 8.2 (m, 2H); 8.26 (s, 1H); 11 (s, large 1H).

IR (KBr) $v C = 0 : 1682 \text{ et } 1635 \text{ cm}^{-1}$.

Exemple 7:

30

Chlorhydrate de la 3-[3-(4-benzoylpiperidino)propyl]-6,7-dimethoxy-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_4=R_5=R_6=H$; $R_2=6$ -MeO; $R_3=7$ -MeO; $A=(CH_2)_3$).

En utilisant le 2-[5-bromopentanoyl)-4,5-diméthoxy-phénol préparé comme dans l'exemple 6 mais en le condensant sur la 4-benzoyl piperidine selon l'exemple 1b on obtient avec un rendement de 90 % le 4,5-dimethoxy-2-[5-

(4-benzoylpipe-ridino)pentanoyl]phénol sous forme d'huile. Ce dérivé est directement cyclisé selon le procédé 1c et 2 avec un rendement de 32 % pour donner le composé de formule 7:

(7)

5

Formule brute : C₂₆H₃₀ClNO₅ Masse moléculaire : 471,96

Cristaux blancs

Point de décomposition : 235°

RMN (CDCl₃) δ : 2 - 3.9 (m, 15H) ; 3.93 (s, 3H) ; 3.95 (s, 3H) ; 6.82 (s, 1H) ; 7.39 - 7.65 (m, 4H) ; 7.8 - 8 (m, 3H) ; 12 (s, large, 1H).

IR (KBr): ν C = O: 1678 et 1640 cm⁻¹.

15 **Exemple 8**:

Hydrate du chlorhyrate de la 3-[3-[4-(2,4-difluorobenzoyl)piperidino]propyl]-6,7-dimethoxy-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_4=H$; $R_2=6$ -MeO; $R_3=7$ -MeO; $R_5=2$ -F; $R_6=4$ -F; $A=(CH_2)_3$).

En parant comme ci-dessus du 2-[5-bromovaléyl]-4,5-diméthoxyphénol et en le condensant sur la 4-[2,4-difluorobenzoyl)piperidine selon l'exemple 1b on prépare avec un rendemengt de 67 % le 4,5-diméthoxy-2-[5-[4-(2,4-difluorobenzoyl)piperidino] pentanoyl] phénol sous forme huileuse qui est cyclisé selon le procédé 1c et 2 avec un rendement de 30 % en composé de

25 **formule 8**:

30

Formule brute C₂₆H₃₀ClF₂O₆ Masse moléculaire: 525,96

Cristaux blancs

Point de décomposition : 200°

RMN (CDCl₃) δ : 1.82 (s, 2H); 2 -3.85 (m, 14 H); 3.96 (s, 3H); 3.98 (s, 3H); 6.75 - 7.15 (m, 3 H); 7.48 (s, 1H); 7.80 - 7.94 (m, 1H); 7.96 (s, 1H); 12 (m, 1 H). **IR** (KBr) ν C = O 1686 et 1638 cm⁻¹.

5 Exemple 9:

Chlorhydrate de la 6,7-dimethoxy-3-[3-[4-[4-methoxy-benzoyl)piperidino]propyl]-4H-

Benzopyran-4-one. I $(R_1 = R_4 = R_6 = H ; R_2 = 6\text{-MeO}, R_3 = 7\text{-MeO}, R_5 = 4 \text{ MeO} ; A = (CH_2)_3).$

Le 2-(5-bromovaléryl)-4,5-diméthoxyphénol préparé dans l'exemple 6 est condensé avec la 4-(4-méthoxybenzoyl)pipéridine comme dans le procédé décrit à l'exemple 1b pour donner avec un rendement de 73 % le 4,5-diméthoxy-2-[5-[4-(4-Methoxy-benzoyl) piperidino]pentanoyl]phénol (F = 205°) dont la cyclisation selon 1c et 2 conduit avec un rendement de 74 % au composé 9 de formule :

(9)

Formule brute : C₂₇H₃₂ClN0₆

Masse moléculaire: 501,99

Cristaux blancs

Point de décomposition: 235 - 239°C

RMN (DMSO d₆) 1.8 - 2.25 (m, 2H); 2.3 - 2.65 (m, 3H); 3.3 - 3.75 (m, 6H); 3.85 (s, 6H); 3.90 (s, 4H); 7.07 (d, 2H); 7.37 (s, 1H); 7.97 (d, 2H); 8.27 (s, 1H); 10.3 (m, 1H).

IR (KBr) ν C = 0 : 1667 et 1634 cm⁻¹.

Exemple 10:

Chlorhydrate de la 7-Methoxy-3-[3-[4-(4-30 fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-4H-Benzo- pyran-4 one. I (R₁ = R₂ = R₄ = R₆ = H; R₃ = 7-MeO, R₅ = 4-F; A = (CH₂)₃).

Par condensation du chlorure de 5-bromovaléryle sur le 1,3-diméthoxybenzène selon 1a on prépare avec un rendement de 61 % le 2-(5-bromopentanoyl)-5-méthoxyphénol (F = 62°). La N-alcoylation de la 4-(4-fluobenzoyl)pipéridine par le dérivé précédent selon 1b conduit au 2-[5-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]pentanoyl]-5-méthoxy-phénol (F chlorhydrate : 218°) avec un rendement de 59 %. Ce dérivé est cyclisé avec

le DMF-DMA d'après le procédé 1c et 2 pour donner avec un rendement de 76 % le composé 10 de formule :

(10)

5

Formule brute: C₂₅H₂₇ClFNO₄

Masse moléculaire: 459,93

Poudre blanche

10

15

Point de fusion : 237°C

RMN (DMSO d₆) : 1.8 - 2,3 (m, 6H) ; 2.35 -2.7 (m, 3H) ; 2.8 - 3.85 (m, 6H) ; 3.89 (s, 3H) ; 7 - 7.25 (m, 2H) ; 7.3 - 7.6 (m, 2H); 7.96 (d.d, 1H) ; 8.03 - 8.24 (m, 2H) ; 8.28 (s, 1H) ; 10.53 (s, large 1H)

large In

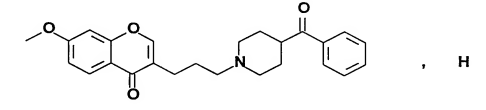
IR (KBr) ν C = O : 1670 et 1638 cm⁻¹.

Exemple 11:

Chlorhydrate de la 7-méthoxy-3-[3-(4-benzoylpiperidino)propyl]-4H-Benzopyran-4-one. I $(R_1=R_2=R_4=R_5=R_6=H\ ;\ R_3=7\text{-MeO}\ ;\ A=(CH_2)_3.$

La N-alcoylation de la benzoyl-4 pipéridine par le 2-(5-bromopentanoyl)-5-methoxyphenol selon 1b et 10 fournit le 2-[5-(4-benzoylpiperidino)pentanoyl]-5-méthoxyphénol avec un rendement de 49 %. La cyclisation de ce dérivé avec le Diméthyl formamide diméthyl acétal selon 1c et 2 donne le composé de formule 11 avec un rendement de 59 %.

25 (11)



Formule brute: C₂₅H₂₈ClNO₄ Masse moléculaire: 441,93

30 Cristaux blancs F = 262°C

RMN (DMSO d₆) δ : 1.8 - 2.25 (m, 6H) ; 2.3 - 2.7 (m, 2H) ; 2.8 - 3.7 (m, 7H) ; 3.89 (s, 3H) ; 6.95 - 7.1 (m, 2H) ; 7.45 - 7.8 (m, 3H) ; 7.9 - 8.15 (m, 3H) ; 8.26 (s, 1H) ; 9.75 (s, large 1H). **IR** (KBr) ν C = O : 1666 et 1633 cm⁻¹.

5 **Exemple 12**:

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(2,4-difluorobenzoyl)piperidino]propyl]-7-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_4=H\;;\;R_3=7$ -MeO ; $R_5=2$ -F ; $R_6=4$ F ; $A=(CH_2)_3$).

En utilisant les modes opératoires : 1b et 10 mais en partant de la 4-(2,4difluoro benzoyl pipéridine on obtient avec un rendement de 55 % le 2-[5[4-(2,4-difluorobenzoyl) piperidino]pentanoyl]-5-méthoxyphénol (F =
108°C) qui par condensation selon 1c, 2, 10 conduit avec un rendement de
30 % au composé 12 de formule :

15 (12)

Formule brute : $C_{25}H_{26}ClF_2NO_4$

Masse moléculaire: 477,92

Poudre blanche

Point de fusion : 201 - 204°

RMN (CDCl₃) δ 1.9 - 3.85 (m, 15H); 3.91 (s, 3H); 6.8 - 7.15 (m,

4H); 7.75 - 8 (m, 2H); 8.07 (d, 1H); 12 - 12.4 (m, 1H).

IR (KBr) ν C = O : 1670 et 1637 cm⁻¹.

25 Exemple 13:

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl)-6-méthyl-4H-Benzo-pyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_4=R_6=H\ ; R_3=6$ -Me ; $R_5=4$ -F ; $A=(CH_2)_3$.

En opérant comme dans l'exemple 1a mais en utilisant toujours le même solvant et après agitation, 24 h à 25° on prépare avec un rendement de 93 % le 2-(5-Bromovaléryl)-4-méthyl phénol. Ce composé condensé sur la 4-(4-fluorobenzoyl)pipéridine selon 1b donne le 2-[5-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]pentanoyl]-4-méthyl phénol (Rdt : 75 %), qui est cyclisée selon 1c et 2 en un composé 13 (Rdt : 72 %) de formule :

(13)

5 Formule brute: C₂₅H₂₇ClFN0₃

Masse moléculaire: 443,93

Cristaux blancs

Point de fusion: 228 - 229°.

RMN (DMSO d₆) δ : 1.8 - 2.2 (m, 6H); 2.35 - 2.6 (m, 5H); 2.85 - 3.2 (m, 4H); 3.4 - 3.95 (m, 3H); 7.3 - 7.5 (m, 2H); 7.54 (d, 1H); 7.62 (d.d., 1H); 7.85 (s, 1H); 8 - 8.2 (m, 2H); 8.33 (s, 1H); 10.2 - 10.8 (m, 1H).

IR (KBr) ν C = O : 1674 et 1634 cm⁻¹.

Exemple 14:

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl)-6-chloro-4H-Benzo-pyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_4=R_6=H\ ; R_3=6\text{-Cl}\ ; R_5=4\text{-F}\ ; A=(CH_2)_3.$

En opérant comme dans les exemples 1a et 13 dans le même solvant et en agitant pendant 90 h à 25° on obtient le 2-(5-Bromovaleryl)-4-chlorophénol (F = 58°) avec un rendement de 72 %. La condensation de ce composé sur la 4(4-fluorobenzoyl)piperidine donne le 2-[5-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]pentanoyl]-4-chlorophénol (Rdt : 45 %). Ce composé est cyclisé par le DMF-DMA selon l'exemple 1c et 2 pour donner le dérivé 14 (Rdt : 70 %) de formule :

25 (14)

Formule brute: C₂₄H₂₄Cl₂FN0₃

Masse moléculaire: 464,35

30 Cristaux blancs

Point de décomposition 235°

WO 95/25731 PCT/FR95/00327

16

RMN (DMSO d₆) δ : 1.8 - 2.1 (m, 6H); 2.2 - 2.30 (m, 2H); 2.35 - 4 (m, 7H); 7.25 - 7.5 (m, 2H); (7.74 (d, 1H); 7.88 (dd, 1H); 7.95 - 8.2 (m, 3H); 8.37 (s, 1H); 9.5 - 10 (m, 1H). **IR** (KBr) ν C = O: 1680 et 1645 cm⁻¹.

5 Exemple 15:

Chlorhydrate de la 3-[3-(4-benzoyl pipéridino)propyl]-6-chloro-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_4=R_5=R_6=H$; $R_3=6$ -Cl; A = (CH₂)₃).

En utilisant le dérivé bromé préparé dans l'exemple 14 on prépare de même le 2-[5-(4-benzoyl pipéridino)pentanoyl]-4-chlorophénol (Rdt : 70 %) dont la cyclisation selon 1c et 2 fournit avec un rendement de 86 % le composé 15 de formule :

(15)

15

Formule brute: C₂₄H₂₅Cl₂NO₃

Masse moléculaire: 446,36

20 Cristaux blanc-cassé

Point de décomposition 240°

RMN (DMSO d₆) δ : 1.8 - 2.15 (m, 6H); 2.25 - 2.35 (m, 2H); 2.35 - 4 (m, 7H); 7.5 - 8.1 (m, 8H); 8.38 (s, 1H); 9.8 - 10 (m, 1H)

111,

25 IR: (KBr) ν C = O: 1678 et 1649 cm⁻¹.

Exemple 16:

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(2,4-difluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-6-chloro-4H- Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_4=H\ ;\ R_3=6\text{-Cl}\ ;\ R_5=2\text{-F}\ ;\ R_6=4\text{-F}\ ;\ A=(CH_2)_3).$

En partant du dérivé bromé préparé dans l'exemple 14 mais en le condensant sur la 4-(2,4-difluorobenzoyl)pipéridine on obtient avec un rendement de 62 % le 2-[5-[4-(2,6-difluorobenzoyl)pipéridino]pentanoyl]-4-chlorophénol. Cette huile ext directement cyclisée selon les exemples 1c et 2 pour donner avec un rendement de 42 % le composé 16 de formule :

35

(16)

5

Formule brute: C₂₄H₂₃Cl₂F₂NO₃

Masse moléculaire: 482,34

Poudre blanche

10 Point de fusion: 215-220°

> **RMN** (DMSO d₆); 1.75 - 2.2 (m, 6H); 2.35 - 2.6 (m, 2H); 2.8 - 2.63.25 (m, 4H); 3.26 - 3.65 m, 3H) 7.15 - 7.55 (m, 2H); 7.72 (d, 1H); 7.78 - 8.05; (m, 3H); 8.37 (s, 1H); 10.47 (s, large, 1H).

IR (KBr) $v = 0 : 1686 \text{ et } 1849 \text{ cm}^{-1}$.

15 Exemple 17:

> Chlorhydrate de la 7,8-dimethoxy-3-[3-[4-(4fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-4H- Benzopyran-4-one. I $(R_1 = R_4 =$ $R_6 = H$; $R_2 = 7$ -MeO, $R_3 = 8$ -MeO; $R_5 = 4$ -F, $A = (CH_2)_3$).

En utilisant le procédé décrit dans 1a on prépare avec un rendement de 79 % le 2,3-diméthoxy-6-(5-bromovaleryl)phénol, qui donne par N-alcoylation de la 4-(4-fluorobenzoyl)pipéridine selon 1b le 2,3-diméthoxy-6-[5-[4-(4fluorobenzoyl)pipéridino] pentanoyl]phénol (Rdt: 59 %; F = 140°). Ce composé est cyclisé selon 1c et 2 pour donner le composé 17 (Rdt : 71 %) de formule:

25

20

(17)

Formule brute: C₂₆H₂₉ClFNO₅ 30

Masse moléculaire: 489,95

Point de décomposition ~ 235°

Poudre blanche

RMIN (CDCl₃) δ : 1.7 - 3.3 (m, 12H); 3.35 - 3.9 (m, 3H); 3.96 (s, 3H); 3.99 (s, 3H); 6.95 - 7.35 (m, 3H); 7.8 - 8.2 (m, 4H); 12.15 (s, large, 1H).

IR (KBr) ν C = O : 1678 et 1640 cm⁻¹.

5 Exemple 18:

Sesquihydrate du chlorhydrate de 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-5,7,8-triméthoxy-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_4=R_6=H$; $R_1=5$ -MeO, $R_2=7$ -MeO; $R_3=8$ -MeO; $R_5=4$ -F; $A=(CH_2)_3$).

En appliquant le procédé décrit dans 1a au 1,2,3,5-tétraméthoxybenzène on prépare avec un rendement de 72 % le 2-(5-bromovaléryl)-3,5,6-triméthoxyphénol (F = 82°) qui conduit selon le procédé 1b au au 2-[5-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]pentanoyl]-3,5,6 triméthoxyphénol (Rdt : 71 % F = 157°), dont la cyclisation selon le procédé 1c et 2 donne avec un rendement de 58 % le composé 18 de formule :

(18)

20

30

Formule brute: C₂₇H₃₁ClFNO₆, 1,5H₂0

Masse moléculaire: 546,98

Cristaux blanc cassé

Point de fusion : 150°

RMN (CDCl₃) δ : 1.9 - 2.3 (m, 8H); 2.35 - 2.55 (t, 2H); 2.6 - 3.2 (m, 5H); 3.25 - 4 (m, 3H); 3.83 (s, 3H); 3.92 (s, 3H); 3.96 (s, 3H); 6.38 (s, 1H); 7 - 7.25 (m, 2H); 7.8 (s, 1H); 7.8 - 8.05 (m, 2H); 12 (s, large, 1H).

 $IR : (KBr) \ V \ C = O : 1680 \ et \ 1648 \ cm^{-1}$.

Exemple 19:

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-6,7-méthylènedioxy-4H-Benzopyran-4-one. I $(R_3 = R_4 = R_6 = H; R_1 R_2 = 6,7\text{-OCH2O}; R_5 = 4\text{-F}; A = (CH_2)_3)$.

35 19a) Préparation du 2-(5-bromovaléryl), 4,5-méthylènedioxyphénol : A une solution de 5 g (36,2 mmoles) de sésamol dans 40 ml d'éther sec on

15

20

25

30

ajoute 7,04 g (43,4 mmoles) de 5-bromovaléronitrile puis 2 g de chlorure de zinc anhydre sous courant d'azote. Le mélange rougeâtre est refroidi à 0° puis traité par un courant de gaz chlorhydrique pendant 2h et on maintient 3h de plus à cette température puis on laisse revenir à 25° pendant la nuit. La phase éthérée surnageante est séparée de l'huile brune inférieure. Cette huile est lavée avec de l'éther puis est traitée avec de l'eau froide (50 ml) et le mélange est porté à reflux pendant 45 minutes. Le produit attendu est extrait à l'acétate d'éthyle, lavé à l'eau, à l'eau salée; séché sur sulfate et évaporé à siccité. L'huile résiduelle est purifiée par chromatographie flash en éluant avec un mélange hexane - acétate d'éthyle.

$$m = 4,26 g$$
 Rdt: 40 %
F = 88°*

* Le composé renferme un peu de dérivé chloré

19b) Préparation du 2-[5-[4-(fluorobenzoyl)pipéridino]pentanoyl]-6,7-méthylènedioxy- phénol : Ce dérivé est préparé à partir du mélange précédent par condensation sur la 4-(4-fluorobenzoyl)pipéridine selon le procédé décrit dans l'exemple 1b (Rdt : 72 %).

19c) L'huile précédente est cyclisée en chauffant pendant 2 h à 60° selon le procédé décrit dans l'exemple 1c et 2 pour donner avec un rendement de 61 % le composé 19 de formule :

(19)

Formule brute: C25H25ClFN05

Masse moléculaire: 473,91

Poudre blanche

Point de décomposition ≈ 240°

RMN (DMSO d₆) δ : 1.75 - 2.25 (m, 6H); 2.3 - 2.55 (m, 2H); 2.85 - 3.15 (m, 4H); 3.4 - 4 (m, 3H); 6.21 (s, 2H); 7.25 (s, 1H); 7.3 - 7.5 (m, 3H); 8 - 8.2 (m, 2H); 8.27 (s, 1H); 10.3 - 10.9 (m, 1H).

IR (KBr) ν C = O : 1684 et 1640 cm⁻¹.

Exemple 20:

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-4H-35 Benzopyran-4-one. I ($R_1 = R_2 = R_3 = R_4 = R_6 = H$; $R_5 = F$; $A = (CH_2)_3$).

10

15

25

30

35

20a) Préparation de la 2-[α-hydroxy-2-methoxybenzylidène]-tetrahydro-2Hpyran-2-one. X_B ($R_1 = R_2 = R_3 = H$; $A = (CH_2)_3$): Dans un réacteur de 250 ml, une suspension de 4,08 g (0,1 mole) d'hydrure de sodium à 60 % dans 80 ml de Toluène sec est traitée goutte à goutte à 95° par un mélange de 16,6 g (0,1 mole) d'orthoanisate de méthyle et 10,5 g (0,105 mole) de δ valérolactone fraichement distillée. Le mélange réactionnel se colore en orange puis après avoir ajouté les 3/4 du mélange on note une vive effervescence. Le chauffage est poursuivi 1 h de plus puis on laisse revenir à 25° et le mélange réactionnel est versé dans 300 ml de glace pilée plus 100 ml d'acide chlorhydrique N en agitant à la main. Le dérivé attendu est extrait à l'éther (2 x 200 ml), lavé avec une solution de NaHCO3 à 5 %, avec de l'eau salée puis séchée sur sulfate de sodium et évaporée à siccité (22,6 g d'huile brute). Cette huile est purifiée par chromatographie Flash sur 900 g de silice en éluant avec un mélange d'hexane-acétate d'éthyle 70-30. On récupère après évaporation 13 g de dérivé attendu (Rdt. 58 %) sous forme énolique et de formule 20a. (20a)

Formule brute: C₁₃H₁₄O₄

Masse moléculaire: 234,24

Cristaux blancs

Point de fusion: 95 - 96°

RMN (CDCl₃) δ : 1.8 - 2 (m, 2H); 2.15 - 2.4 (m, 2H); 3.85 (s,

3H); 4.25 - 4.45 (m, 2H); 6.9 - 7.1 (m, 2H); 7.15 - 7.5 (m, 2H);

13,8 (s, 1H).

IR (KBr) $v C = 0 : 1618 \text{ cm}^{-1}$.

20b) Préparation du 2-(5-bromovaléryl)phénol : 5,70 g (24,3 mmoles) de l'o-anisoyl-δ-valérolactone précédente sont ajoutés à 0° à 40 ml d'une solution aqueuse d'HBr à 48 % et on agite pendant 20 minutes à cette température puis on laisse revenir à 25° et le métange est porté progressivement à 90° pendant 1 h, on ajoute ensuite toutes les 3 h 10 ml d'HBr à 48 %. Après 8 h de reflux total, le mélange est refroidi, dilué dans 200 ml d'eau froide, extrait à l'éther, lavé avec de l'eau puis de l'eau salée, séché et évaporé à siccité et trituré dans l'éther isopropylique pour donner le composé de formule 20b (Rdt : 79 %).

Formule brute : C₁₁H₁₃BrO₂

Masse moléculaire : 257,12

Cristaux blanc cassé

Point de fusion : 64°

RMN (CDCl₃) δ : 1.85 - 2.1 (m, 4H); 3.04 (t, 2H); 3.46 (t, 2H); 6.8 - 7.1 (m, 2H); 7.4 - 7.6 (m, 1H); 7.7 - 7.85 (dd, 1H). IR (KBr) ν C = O: 1641 cm⁻¹.

20c) Préparation du 2-[5-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]pentanoyl]phénol. Ce composé est préparé à partir de 20b, comme décrit dans l'exemple 1b avec un rendement de 76 % et a un point de fusion de 80°.

20d) La cyclisation du composé précédent selon les procédés 1b et 2 conduit avec un rendement de 85 % au composé 20 de formule :

(20)

20

Formule brute: C₂₄H₂₅ClFNO₃

Masse moléculaire : 429,90 Point de décomposition : 210°

25 RMN (CDCl₃) δ : 1.8 - 4 (m, 15H); 7.05 - 7.3 (m, 2H); 7.3 - 7.55 (m, 2H); 7.6 - 7.8 (m, 1H); 7.85 - 8.1 (m, 3H); 8.1 - 8.3 (m, 1H); 12.13 (s, large, 1H). IR (KBr) ν C = 0: 1674 et 1631 cm-1.

Exemple 21:

30 Hydrate du chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-8-Méthoxy -4H-Benzopyran-4-one. I $(R_1 = R_2 = R_4 = R_6 = H; R_3 = 8$ -MeO; $R_5 = 4$ -F; $A = (CH_2)_3$).

A partir du 2,3-diméthoxybenzoate de méthyle et en utilisant le mode opératoire **20**a on prépare la $2-[\alpha-hydroxy-2,3$ diméthoxybenzylidène]tetrahydro-2H-pyran-2-one $(Rdt : 35 \%, F = 97^{\circ}),$ dont l'hydrolyse selon 20b fournit le 2-(5-bromovaleryl)-6-méthoxy phénol % F =66°). Ce produit condensé sur la 4-(4fluorobenzoyl)pipérazine selon 1b conduit au 2-[5-[4-(4fluorobenzoyl)pipéridino]pentanoyl)-6-méthoxyphénol (Rdt : 65 %, F = 110°C). Enfin la cyclisation de ce dérivé selon 1c et 2 permet de préparer avec un rendement de 63 % le composé 21 de formule :

10

15

20

5

Formule brute: C25H27ClFNO4, H20

Masse moléculaire : 477,95

Cristaux blancs

Point de fusion 166°

RMN (DMSOd₆) δ : 1.8 - 2.3 (m, 6H); 2.35 - 2.55 (t, 2H); 2.8 - 3.2 (m, 4H); 3.25 - 3.85 (m, 5H); 3.94 (s, 3H); 7.1 - 7.5 (m, 4H); 7.5. - 7.65 (m, 1H); 8.82 (m, 2H); 8.4 (s, 1H); 10.2 - 10.5 (m, 1H).

IR (KBr) $v C = O : 1672 \text{ et } 1641 \text{ cm}^{-1}$.

Exemple 22:

Hydrogénomaléate de la 3-[2-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]éthyl]-625 méthoxy-4H-Benzopyran-4-one. I (R₂ = R₃ = R₄ = R₆ = H; R₁ = 6MeO, R5 = 4-F; A = (CH2)₂).

La réaction du chlorure de 4-chlorobutyryle sur le 1,4-diméthoxybenzène
selon 1a conduit avec un rendement de 83 % au 2-(4-chlorobutanoyl)-4méthoxyphénol (F = 80°). Ce dérivé condensé sur la 4-(430 fluorobenzoyl)pipéridine selon 1b donne le 2-[4-[4-(4-

fluorobenzoyl)pipéridine selon **1b** donne le 2-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridine butanoyl]-4-méthoxyphénol (Rdt : 30 %). L'adaptation du mode opératoire **1c** à ce dérivé permet de préparer avec un rendement de 51 % le composé 22 de formule :

10

Formule brute : C₂₈H₂₈FNO₈ Masse moléculaire : 525,51

Paillettes beiges

Point de fusion: 171°C

RMN (DMSOd₆): 1.8 - 2.15 (m, 4H); 2.3 - 3.9 (m, 10H); 3.86 (s, 3H); 6.01 (s, 2H); 7.15 - 7.5 (m, 4H); 7.5 - 7.75 (d, 1H); 8 - 8.2 (m, 2H); 8.4 (s, 1H); 8.4 - 10 (m, 1H); 19.3 - 20.2 (m, 1H) **IR** (KBr) ν C = O: 1684 et 1640 cm⁻¹.

Exemple 23:

Chlorhydrate de la 3-[2-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]éthyl]-6-fluoro-4H-Benzo-

pyran-4-one. I $(R_1 = R_2 = R_4 = R_5 = H; R_3 = 6-F; R_6 = 4-F; A = (CH_2)_2)$.

En appliquant le mode opératoire 1a au chlorure de 4-chlorobutanoyle et au 4-Fluoro anisole on prépare avec un rendement de 72 % le 2-(4-chlorobutanoyl)-4-Fluorophénol (F = 66°). La N-alcoylation de la 4-(4-fluorobenzoyl)pipéridine par le composé précédent donne le 2-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butanoyl]-4-Fluorophénol (Rdt : 45%), qui est cyclisé selon 1c et 2 pour donner avec un rendement de 30 % le composé 23 de formule :

(23)

25

20

Formule brute: C23H22ClF2NO3

Masse moléculaire: 432,93

Cristaux beiges

30 Point de décomposition : 220°

RMN (DMSOd₆) δ : 1.7 - 2.2 (m, 4H); 2.88 (t, 2H); 2.7 - 4 (m, 7H); 7.3 - 7.55 (m, 2H); 2.65 - 8.45 (m, 3H); 8.05 - 8.2 (m, 2H); 8.46 (s, 1H); 9.9 (s large, 1H). **IR** (KBr) ν C = O: 1678 et 1635 cm⁻¹.

5 **Exemple 24**:

Chlorhydrate de la 3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-6-méthoxy-4H-Benzo-

pyran-4-one. I $(R_1 = R_2 = R_4 = R_5 = H ; R_3 = 6-MeO - R_6 = 4-F ; A = (CH₂)₄).$

L'application du procédé 1a au chlorure de 6-Bromohexanoyle permet de préparer avec un rendement de 75 % le 2-(6-Bromohexanoyl)-4-méthoxyphénol (F < 50°). Ce composé condensé selon 1b fournit le 2-[6-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]hexanoyl]-4-méthoxy phénol (Rdt : 60 %; F = 96°). La cyclisation de ce dérivé d'après les procédés 1c et 2 donne avec un rendement de 82 % le dérivé 24 de formule : (24)

Formule brute: C₂₆H₂₉ClFNO₄

20 Masse moléculaire: 473,95

Cristaux blancs

Point de décomposition : 264°

RMN (CDCl3) δ : 1.6 - 1.8 (m, 2H); 1.85 - 2.2 (m, 4H); 2.3 - 2.7 (m, 4H); 2.8 - 3.2 (m, 4H); 3.3 - 3.7 (m, 3H); 3.88 (s, 3H); 7 - 7.3 (m, 2H); 7.36 (d, 1H); 7.5 (d, 1H); 7.75 - 8.05 (m, 3H); 11.95 (s large, 1H)

IR (KBr) $v = 0 : 1677 \text{ et } 1634 \text{ cm}^{-1}$.

Exemple 25:

25

Hydrogénomaléate de la 3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-730 méthoxy-4H- Benzopyran-4-one. I (R₁ = R₂ = R₄ = R₅ = H; R₃ = 7MeO; R₆ = 4-F; A = (CH₂)₄).

En utilisant le procédé 1a on prépare on prépare facilement le 2-(6bromohexanoyl)-5-Méthoxyphénol (Rdt : 79 %, F = 40-2°) qui est
condensé sur la 4-(4-fluorobenzoyl)pipé- ridine pour donner le 2-[6-[4-(435 fluorobenzoyl)pipéridino]hexanoyl]-5-Méthoxyphénol (Rdt : 75 %; F = 97

- 98 %). Ce produit cyclisé selon 1c conduit au composé 25 (Rdt : 46 %) de formule :

20

25

25

(25)

5 Formule brute : C₃₀H₃₂FNO₈

Masse moléculaire: 553,57

Poudre blanche

Point de fusion: 140°

RMN (CDCl₃) δ : 1.6 - 1.95 (m, 4H); 2 - 2.6 (m, 6H); 2.7 - 3.3 (m, 4H); 3.3 - 3.8 (m, 3H); 3.9 (s, 3H); 6.27 (s, 2H); 6.82 (d, 1H); 6.96 (dd, 1H); 7.05 - 7.3 (m, 2H); 7.75 (s, 1H); 7.8 - 8.2 (m, 2H); 12 (s large, 1H).

IR (KBr) \vee C = O : 1684 et 1645 cm⁻¹.

Exemple 26:

Hydrogénomaléate de la 6-Fluoro-3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-4H- Benzopyran-4-one. I $(R_1 = R_2 = R_4 = R_5 = H; R_3 = 6-F; R_6 = 4-F; A = (CH_2)_4)$.

26a): Préparation du 2-[6-bromohexanoyl]-4-fluorophénol: Un mélange de 2,10 g (19 mmoles) de parafluorophénol et de 2,92 g (15 mmoles) d'acide 6-bromohexanoïque est chauffé à 30° puis traité par un courant gazeux de BF3 et chauffé progressivement à 80°. La circulation du gaz est maintenue 2h à cette température puis on laisse revenir à 25° et on hydrolyse avec 20 ml d'eau et extrait au CH2Cl2. La phase organique est lavée à l'eau, à l'eau salée, séchée sur sulfate, évaporée puis purifiée par flash chromatographie en éluant avec un mélange hexane - acétate d'éthyle

(90 - 10) (Rdt : 40 %).

RMN (CDCl₃) : 1.4 - 1.7 (m, 2H) ; 1.7 - 2.1 (m, 4H) ; 2.97 (t, 2H) ; 3.45 (t, 2H) ; 6.9 - 7.1 (m, 1H) ; 7.1 - 7.3 (m, 1H) ; 7.35 - 7.5 (m, 1H) ; 12.06 (s, 1H).

30 **26b**): L'adaptation du procédé **1b** au dérivé précédent **26a** permet de préparer (Rdt : 61 %) le 4-fluoro-2-[6-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]hexanoyl]phénol.

26c): La cyclisation du dérivé 26b selon 1c donne le composé 26 (Rdt : 51%) de formule :

35

10

15

20

Formule brute: C₂₉H₂₉F₂NO₇

Masse moléculaire : 541,53

Cristaux blancs

Point de fusion: 118°

RMN (CDCl₃) δ : 1.6 - 1.95 (m, 2H), 2 - 2.6 (m, 6H); 2.7 - 3.3 (m, 4H); 3.3 - 3.9 (m, 2H); 6.27 (s, 2H); 7 - 7.6 (m, 4H); 7.7 - 8.1 (m, 4H); 11.5 - 12.7 (m, 1H).

IR (KBr) $v C = 0 : 1684 \text{ et } 1645 \text{ cm}^{-1}$.

Exemple 27:

Chlorhydrate de la 6-chloro-3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-4H-Benzo- pyran-4-one. I $(R_1 = R_2 = R_4 = R_5 = H; R_3 = 6-Cl; R_6 = 4-F; A = (CH_2)_4)$.

En adaptant le mode opératoire 1a au chlorure de 6-bromohexanoyle et au 4-chloroaniso- le, on prépare avec un rendement de 31 % le 2-(6-bromohexanoyl)-4-chlorophénol (F = 58°) qui est condensé de la manière habituelle selon 1b pour donner (Rdt : 68 %) le 2-[6-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]hexanoyl]-4-chlorophenol (F = 130°). La cyclisation de ce dérivé d'après 1c et 2 permet de préparer le composé 27 (Rdt : 72 %) de formule :

25

30

Formule brute: C₂₅H₂₆Cl₂FNO₃

Masse moléculaire: 478.38

Paillettes blanches

Point de décomposition : 255° (Point de fusion base : 167°)

RMN (CDCl₃) δ: 1.6 - 2.25 (m, 8H); 2.4 - 2.55 (t, 2H); 2.65 - 3.25 (m, 4H); 3.25 - 3.9 (m, 3H); 7.1 - 7.25 (m, 2H); 7.42

(dd, 1H); 7.6 (td, 1H); 7.87 - 8.05 (m, 3H); 8.16 (d, 1H); 12 - 12.3 (m, 1H). **IR** (KBr) v C = O: 1676 et 1633 cm⁻¹.

Exemple 28:

5 Hydrogenomaléate de la 3-[4-[4-(4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-6-méthyl-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_4=R_5=H$; $R_3=6-Me$; $R_6=4-F$; $A=(CH_2)_4$).

D'une manière similaire au procédé décrit dans 1a on prépare le 2-(6-bromohexanoyl)-4-méthylphénol (Rdt : 93 %, huile), puis en adaptant le procédé 1b on obtient avec un rendement de 51 % le 2-[6-[4-(4-Fluorobenzoyl)pipéridino]hexanoyl]-4-méthylphénol (F = 86 - 88°). Ce dernier produit est cyclisé selon 1c pour donner le composé 28 (Rdt : 46 %) de formule :

(28)

$$\mathbb{R}^{0}$$
, \mathbb{R}^{0}

15

10

Formule brute : C₃₀H₃₂FN0₇ Masse moléculaire : 537,56

Poudre blanche

Point de fusion: 154°

20 **RMN** (CDCl₃) δ 1.6 - 2 (m, 4H) ; 2 - 2.6 (m, 6H) ; 2.45 (s, 3H); 2.7 - 3.9 (m, 7H) ; 6.26 (s, 2H); 7.05 - 7.25 (m, 2H); 7.25 - 7.4 (m, 1H); 7.47 (dd, 1H); 7.8 (s, 1H); 7.85 - 8.05 (m, 3H); 11,7 - 12.6 (m, 1H).

IR (KBr) ν C = O : 1674 et 1639 cm⁻¹.

25 Exemple 29:

Hydrogénomaléate de la 6,7-diméthoxy-3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-4H- Benzopyranone. I $(R_1 = R_4 = R_5 = H; R_2 = 6\text{-MeO}; R_3 = 7\text{-MeO}; R_6 = 4\text{-}F; A = (CH_2)_4)$. En utilisant le procédé 1a on prépare de même le 4,5-diméthoxy-2-[6-

bromohexanoyl] phénol (Rdt : 64 %, F = 83°) qui est condensé selon 1b pour donner le 4,5-diméthoxy-2-[6-[4-fluorobenzoyl)pipéridino]hexanoyl]phénol (Rdt : 79 %, F = 84°). La cyclisation selon 1c conduit (Rdt : 40%) au produit 29 de formule :

10

Formule brute : C₃₁H₃₄FNO₉ Masse moléculaire : 592,59

Poudre blanche

Point de fusion: 99 - 100°

RMN (CDCl₃) δ : 1.5 - 1.95 (m, 4H); 2 - 2.6 (m, 6H); 2.7 - 3.3 (m, 4H); 3.3 - 3.9 (m, 3H); 3.97 (s, 3H); 3.98 (s, 3H); 6.28 (s, 2H); 7.17 (t, 2H); 7.5 (s, 1H); 7.77 (s, 1H); 7.85 - 8.05 (m, 2H); 11.6 - 12.3 (m, 1H). **IR** (KBr) ν C = O: 1678 et 1630 cm⁻¹.

Exemple 30:

Hydrogénomaléate de la 5,7-diméthoxy-3-[4-[4-(4fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-4H- Benzopyran-4-one. I $(R_1 = R_4 = R_4)$ 15 $R_5 = H$; $R_2 = 5$ -MeO; $R_3 = 7$ -MeO; $R_6 = 4$ -F; $A = (CH_2)_4$). L'adaptation du mode opératoire 1a au 1,3,5-triméthoxybenzène fournit le 2-[6-bromo- hexanoyl)-3,5-diméthoxyphénol (Rdt : 39 %) qui permet de préparer selon le 3,5-diméthoxy-2-[6-[4-(4-20 fluorobenzoyl)pipéridino]hexanoyl]phénol (Rdt : 39 %, F = 101°). La cyclisation selon 1c donne le composé 30 (Rdt : 59 %) de formule :

(30)

25

Formule brute : C₃₁H₃₄FNO₉ Masse moléculaire : 592,59

Poudre beige

Point de fusion: 139 - 140°C

30 **RMN** (CDCl₃) δ : 1.5 - 1.95 (m, 4H) ; 2 - 2.7 (m, 6H) ; 2.8 - 3.3 (m, 4H) ; 3.3- 4.1 (m, 3H) ; 3.86 (s, 3H) ; 3.91 (s, 3H) ; 6.25 (s,

2H); 6.33 (d, 1H); 6.40 (d, 1H); 7.05 - 7.3 (m, 2H); 7.6 (s, 1H); 7.8 - 8.15 (m, 2H); 11.5 - 12.5(m, 2H). IR (KBr) v C = 0: 1684 et 1649 cm⁻¹.

Exemple 31:

Hydrogénomaléate de la 6,7-diméthoxy-3-[4-(4-benzoylpipéridino)butyl]-4H-Benzo-pyran-4-one. I ($R_1 = R_4 = R_5 = R_6 = H$; $R_2 = 6$ -MeO; $R_3 = 7$ -MeO; $A = (CH_2)_4$).

En partant de la matière première déjà préparé dans l'exemple 29 on obtient de même selon 1b le 4,5-diméthoxy-2-[6-(4-10 benzoylpipéridino)hexanoyl]phénol (Rdt : 61 %, F = 200°C) dont la cyclisation selon 1c donne le composé 31 (Rdt : 38 %) de formule :

(31)

15

Formule brute : C₃₁H₃₅NO₉ Masse moléculaire : 565,60

Poudre beige

Point de fusion: 137°

20 **RMN** (CDCl₃) δ 1.5 - 1.95 (m, 4H); 2 - 2.4 (m, 4H); 2.48 (t, 2H); 2.8 - 3.8 (m, 7H); 3.95 (s, 3H); 3.97 (s, 3H); 6.25 (s, 2H); 6.84 (s, 1H); 7.3 - 7.65 (m, 4H); 7.75 (s, 1H); 7.8 - 8.1 (m, 2H);

10.8 - 12 (m, 2H). IR (KBr) $v C = 0 : 1672 \text{ et } 1639 \text{ cm}^{-1}$.

25 **Exemple 32**:

Chlorhydrate de la 3-[5-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]pentyl]-6-méhoxy-4H- Benzo- pyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_4=R_5=H$; $R_3=6-MeO$; $R_6=4-F$; $A=(CH_2)_5$).

Par condensation du chlorure de 7-Bromoheptanoyle sur le 1,4diméthoxybenzène selon 1a on prépare avec un rendement de 72 % le 2-[7-30 Bromoheptanoyl]-4-Méthoxy-phénol qui par réaction sur la fluorobenzoyl]pipéridine donne selon 1b le 2-[7-[4-(4-fluoro benzoyl)pipéridino]heptanoyl]-4-Méthoxyphénol (Rdt : 94 %). Ce composé cyclisé selon 1c et 2 permet de préparer le dérivé 32 (Rdt : 53 %) de 35 formule:

Formule brute: C₂₇H₃₁ClFNO₄

5 Masse moléculaire : 487,99

Cristaux beiges

Point de fusion: 176 - 177°

RMN (CDCl₃) δ: 1.25 - 1.5 (m, 2H); 1.5 - 1.75 (m, 2H); 1.8 - 2.2 (m, 4H); 2.25 - 2.55 (t, 2H); 2.55 - 2.82 (m, 2H); 2.83 - 3.2 (m, 4H); 3.3 - 4 (m, 3H); 3.82 (s, 3H); 7 - 7.18 (m, 2H); 7.2 (d, 1H); 7.29 (s, 1H); 7.48 (t, 1H); 7.78 (d, 1H); 7.84 - 8.05 (m, 2H); 12 (s, large, 1H).

IR (KBr) ν C = O : 1678 et 1645 cm⁻¹.

Exemple 33:

de formule:

25

30

Chlorhydrate de la 3-[6-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]hexyl]-6-Méthoxy-4H-Benzo- pyran-4-one. I (R₁ = R₂ = R₄ = R₅ = H; R₃ = 6-MeO; R₆ = 4-F; A = (CH₂)₆).

En opérant comme dans l'exemple 1 on prépare successivement le : 2-(8-Bromooctanoyl)-4-méthoxyphénol (Rdt : 72 %) et le 2-[8-[4-(4-Fluorobenzoyl)pipéridino]octanoyl]-4-méthoxyphénol (Rdt : 76 %) qui par cyclisation selon 1c et 2 donne avec un rendement de 72 % le composé 33

Formule Brute: C₂₈H₃₃ClFNO₄

Masse moléculaire: 502,01

Cristaux blanc cassé

Point de fusion: 178 - 180°

RMN (CDCl₃) δ : 1.2 - 1.7 (m, 6H) ; 1.75 - 2.25 (m, 4H) ; 2.43 (t, 2H) ; 2.52 - 3.25 (m, 6H) ; 3.3 - 4 (m, 3H) ; 3.87 (s, 3H) ; 7.05 - 7.3 (m, 3H) ; 7.35 (d, 1H) ; 7.55 (d, 1H) ; 7.76 (s, 1H) ; 7.7 - 8.1 (m, 2H) ; 11.9 - 12.4 (m, 1H).

IR (KBr) ν C = O : 1674 et 1645 cm⁻¹.

Exemple 34:

Chlorhydrate de la 3-[7-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]heptyl]-6-méthoxy-4H-Benzo- pyran -4-one. I ($R_1=R_2=R_4=R_5=H$; $R_3=6$ -MeO; $R_6=4$ -F; $A=(CH_2)_7$).

En opérant de même que dans l'exemple 1 on prépare successivement : le 2-(9-Bromononanoyl)-4-méthoxyphénol (Rdt : 43 %, F = 66°) et le 2-[9-[4-[4-fluorobenzoyl] pipéridino]nonanoyl]-4-Méthoxyphénol (Rdt : 100 %) qui est cyclisé selon 1c et 2 pour donner le composé 34 (Rdt : 55 %) de formule:

15 **(34)**

20

25

Formule brute: C29H35ClFNO4

Masse moléculaire : 516,03

Poudre blanche

Point de fusion: 181°C

RMIN (CDCl₃) δ 1.15 - 1.45 (m, 6H); 1.5 - 1.7 (m, 2H); 1.75 - 1.95 (m, 2H); 1.95 - 2.2 (m, 2H); 2.44 (t, 2H); 2.6 - 3.25 (m, 6H); 3.3 - 4 (m, 3H); 3.87 (s, 2H); 7 - 7.28 (m, 3H); 7.35 (d, 1H); 7.55 (d, 1H); 7.74 (s, 1H). **IR** (KBr) ν C = O: 1680 et 1645 cm⁻¹.

Exemple 35:

Hydrate du chlorhydrate de la 3-[9-[4-[4-30 fluorobenzoyl]pipéridino]nonyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one. I (R₁ = R₂ = R₄ = R₅ = H; R₃ = 6-MeO; R₆ = 4-F; A = (CH₂)9). En opérant de la même façon que dans l'exemple 1 on prépare successivement le 2-(11-Bromoundécanoyl)-4-méthoxyphénol (Rdt : 48 %) et le 2-[11-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéri- dino]undécanoyl]-4-méthoxyphénol (Rdt : 100 %). Ce produit condensé selon 1c et 2 permet de préparer le composé 35 (Rdt : 59 %) de formule :

Formule brute: C₃₁H₃₉ClFNO₄, H₂0

5 Masse moléculaire : 562,10

Cristaux blancs

Point de fusion: 136°

RMN (CDCl3) δ : 1.3 - 1.45 (m, 10H); 1.45 - 1.7 (m, 2H); 1.75 - 2 (m, 4H); 2.05 - 2.25 (m, 2H); 2.3 - 3.3 (m, 8H); 3.3 - 3.9 (m, 3H); 3.88 (s, 3H); 7.07 - 7.3 (m, 3H); 7.36 (d, 1H); 7.57 (d, 1H); 7.76 (d, 1H); 7.85 - 8.04 (m, 2H); 11.7 - 12.4 (m, 1H). IR (KBr) ν C = O: 1682 et 1640 cm⁻¹.

Exemple 36:

25

Hémihydrate du chlorhydrate de la 6,7-diméthoxy-3-[5-[4-[4-fluorobenzoyl] pipéridino] pentyl]-4H-Benzopyran-4-one. I (R₁ = R₄ = R₅ = H; R₂ = 6-MeO; R₃ = 7-MeO; R₆ = 4-F; A = (CH₂)₅). En opérant de même que dans l'exemple 1 on prépare successivement : le 2-(7-Bromoheptanoyl)-4,5-diméthoxyphénol (Rdt : 53 %, F = 90°) et le 2-[7-[4-[4-Fluoro-benzoyl]pipéridino]heptanoyl]-4,5-diméthoxyphénol (Rdt : 89 %; F = 93°) qui est cyclisé selon 1c et 2 pour donner le composé 36 (Rdt : 65 %) de formule :

Formule brute: C₂₈H₃₃ClFNO₅, 1/2H₂0

Masse moléculaire : 527,02

Poudre blanche

Point de fusion: 104°

30 **RMN** (CDCl₃) δ : 1.3 - 1.53 (m, 2H) ; 1.53 - 1.8 (m, 2H) ; 1.8 - 2.25 (m, 5H) ; 2.46 (t, 2H) ; 2.52 - 3.25 (m, 6H) ; 3.3 - 4 (m, 3H) ; 3.96 (s, 3H) ; 3.97 (s, 3H) ; 6.83 (s, 1H) ; 7.02 - 7.27 (m,

2H); 7.51 (s, 1H); 7.77 (s, 1H); 7.75 - 8.3 (m, 2H); 11,7 - 12.3 (m, 1H).

IR (KBr) v: 1680 et 1638 cm⁻¹.

Exemple 37:

Sesquihydrate du chlorhydrate de la 6,7-diméthoxy-3-[6-[4-[4-fluorobenzoyl] pipéridino]hexyl]-4H-Benzopyran-4-one. I (R₁ = R₄ = R₅ = H; R₂ = 6-MeO; R₃ = 7-MeO; R₆ = 4-F; A = (CH₂)₆).
L'adaptation du procédé décrit dans l'exemple 1 permet de préparer successivement le : 2--(8-Bromooctanoyl)-4,5-diméthoxyphénol (Rdt : 70 %, F = 94°) puis le 2-[8-[4-[4-fluoro benzoyl]pipéridino]octanoyl]-4,5-diméthoxyphénol (Rdt : 73 %, F = 105°) qui est cyclisé selon 1c et 2 pour donner avec un rendement de 66 % le composé 37 de formule :

Formule brute: C₂₉H₃₅ClFNO₅, 3/2H₂0

Masse moléculaire : 559,03

Poudre blanche

Point de fusion: 189°

20 **RMN** (CDCl₃) δ : 1.2 - 1.7 (m, 6H) ; 1.7 - 2.2 (m, 7H) ; 2.42 (t, 2H) ; 2.46 - 3.2 (m, 6H) ; 3.3 - 4.05 (m, 3H) ; 3.95 (s, 3H) ; 3.96 (s, 3H) ; 6.82 (s, 1H) ; 7 - 7.3 (m, 2H) ; 7.51 (s, 1H) ; 7.71 (s, 1H); 7.3 - 8.05 (m, 2H) ; 11.8 - 12.3 (m, 1H). **IR** (KBr) ν C = O : 1672 et 1644 cm⁻¹.

25 **Exemple 38**:

Chlorhydrate de la 6,7-diméthoxy-3-[9-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]nonyl]-4H- Benzopyran-4-one. I (R₁ = R₄ = R₅ = H; R₂ = 6-MeO; R₃ = 7-MeO; R₆ = 4-F; A = (CH₂)9). L'application du procédé décrit dans l'exemple 1 donne successivement le 2-(11-bromo- undecanoyl)-4,5-diméthoxyphénol (Rdt: 81 %, F = 89°) et le 2-[11-[4-fluorobenzoyl] pipéridino]undécanoyl]-4,5-diméthoxyphénol (Rdt: 88 %) dont la cyclisation selon les procédés 1c et 2 donne avec un rendement de 31 % le composé 38 de formule:

15

(38)

5 Formule brute : C₃₂H₄₁ClFNO₅

Masse moléculaire: 574,11

Poudre blanche

Point de fusion: 182 - 184°

RMN (CDCl₃) δ : 1.1 - 1.65 (m, 14H); 2.3 - 2.2 (m, 4H); 2.39 (t, 2H); 2.6 - 3.25 (m, 4H); 3.25 - 4.1 (m, 3H); 3.92 (s, 3H); 3.93 (s, 3H); 6.79 (s, 1H); 7 - 7.3 (m, 2H); 7.49 (s, 1H); 7.67 (s, 1H); 7.8 - 8.1 (m, 2H); 12.1 (s large, 1H).

IR (KBr) ν C = O: 1678 et 1643 cm⁻¹.

Exemple 39:

Hydrogénomaléate de la 5,7-diméthoxy-3-[5-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]pentyl]-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_4=R_5=H$; $R_2=5$ -MeO; $R_3=7$ -MeO; $R_6=4$ -F; $A=(CH_2)_5$).

En opérant de la même façon que dans l'exemple 1 on prépare successivement le 2-[7-bromoheptanoyl]-3,5-diméthoxyphénol (Rdt : 40 %) puis le 2-[7-[4-[4-fluorobenzoyl] pipéridino]heptanoyl]-3,5-diméthoxyphénol (Rdt : 73 %) qui est cyclisé selon 1c et 2 en composé 39 (Rdt : 58 %) de formule :

(39)

25

20

Formule brute: C₃₂H₃₆FNO₅ Masse moléculaire: 597,62

Cristaux blancs

Point de fusion : 118°

RMN (CDCl₃) δ : 1.2 - 1.95 (m, 6H) ; 1.95 - 2.6 (m, 4H) ; 2.35 (t, 2H) ; 2.75 - 3.25 (m, 4H) ; 3.3 - 4.05 (m, 3H) ; 3.86 (s, 3H) ; 3.91

(s, 3H); 6.25 (s, 2H); 6.30 (d, 1H); 6.37 (d, 1H); 7 - 7.25 (m, 2H); 7.54 (s, 1H); 7.85 - 8.05 (m, 2H); 11.8 - 12.7 (m, 2H). IR (KBr) ν C = O: 1678 et 1655 cm⁻¹.

Exemple 40:

5 Chlorhydrate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-6-méthoxy-2-méthyl-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_5=H$; $R_3=6$ -MeO; $R_4=Me$; $R_6=4$ -F; $A=(CH_2)_3$).

mélange formé de 1 g (2,42)mmoles) de 2-[5-[4-[4fluorobenzoyl]pipéridino] pentanoyl]-4-méthoxyphénol (préparé l'exemple 1); de 1,25 g (12.1 mmoles) d'anhydride acétique et de 370 mg (4,5 mmoles) d'acétate de sodium anhydre est agité à 170° sous courant d'azote pendant 10 h. Après retour à température ordinaire, le mélange réactionnel est versé dans 50 ml de NaHCO3 à 5 % et extrait au chlorue de méthylène, lavé à l'eau, à l'eau salée, séché sur sulfate de sodium et évaporé à sicéité. Le résidu est purifié par chromatographie flash en éluant avec un mélange CH₂Cl₂ - MeOH 95/5. L'huile résiduelle obtenue est chlorhydratée de la manière habituelle (cf. exemple 2) pour donner 350 mg (Rdt : 30 %)

20 (40)

10

15

30

Formule brute : C₂₆H₂₉ClFN0₄ Masse moléculaire : 473,95

Poudre blanche

Point de fusion: 204°

de composé 40 de formule :

RMIN (CDCl₃) δ : 2 - 2.35 (m, 4H) ; 2.49 (s, 3H) ; 2.55 - 3.25 (m, 8H) ; 3.25 - 3.95 (m, 3H) ; 3.88 (s, 3H) ; 7.05 - 7.1 (m, 3H) ; 7.36 (d, 1H) ; 7.48 (d, 1H) ; 7.48 - 8.04 (m, 2H) ; 11.7 - 12.4 (m, 1H).

IR (KBr) ν C = O : 1678 et 1633 cm⁻¹.

Exemple 41:

Hydrogénomaléate de la 3-[4-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]butyl]-6-méthoxy-2-Méthyl-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_5=H\;;\;R_3=6$ -MeO ; $R_4=Me\;;\;R_6=4$ -F ; $A=(CH_2)_4$).

En partant du 2-[6-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]hexanoyl]-4méthoxyphénol (préparé dans l'exemple 24) et en opérant selon le procédé

25

30

décrit dans l'exemple 40, on prépare avec un rendement de 38 % le composé 41 de formule :

 $\begin{pmatrix} 41 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} \qquad \begin{pmatrix} \infty \\ \infty \\ 0 \\ \end{pmatrix}$

Formule brute : C₃₁H₃₄FN0₈ Masse moléculaire : 567,59

Poudre blanche

Point de fusion: 192 - 194°

RMN (CDCl₃) δ : 1.5 - 1.95 (m, 4H); 2 - 2.7 (m, 4H); 2.43 (s, 3H); 2.59 (t, 2H); 2.75 - 3.3 (m, 4H); 3.35 - 4 (m, 3H); 3.89 (s, 3H); 6.25 (s, 2H); 7.1 - 7.3 (m, 3H); 7.36 (d, 1H); 7.51 (d, 1H); 7.85 - 8.1 (m, 2H); 11.7 - 12.2 (m, 2H).

IR (KBr) V C = O: 1682 et 1631 cm⁻¹.

15 **Exemple 42**:

Hydrogéno maléate de la 6,7-diméthoxy-3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-2-Méthyl-4H-Benzopyran-4-one. I $(R_1 = R_3 = R_5 = H ; R_2 = 6\text{-MeO} ; R_4 = Me ; R_6 = 4\text{-F}).$

En partant du 2-[5-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]pentanoyl]-4,5diméthoxyphénol (prépa- ré dans l'exemple 6) et en opérant selon l'exemple 40 on prépare avec un rendement de 45 % le composé 42 de formule : (42)

Formule brute: C₃₁H₃₄FNO₅

Masse moléculaire : 583,59

Cristaux blancs

Point de fusion: 157 - 158°

RMN (CDCl₃) δ : 1.8 - 2.7 (m, 8H) ; 2.41 (s, 3H) ; 2.7 - 3.85 (m, 7H) ; 3.97 (s, 3H) ; 3.98 (s, 3H) ; 6.27 (s, 2H) ; 6.85 (s, 1H) ; 7.1 - 7.3 (m, 2H) ; 7.45 (s, 1H) ; 7.85 - 8.08 (m, 2H) ; 11.8 - 12.3 (m, 2H).

IR (KBr) $v C = 0 : 1684 - 1640 \text{ cm}^{-1}$.

Exemple 43:

L-hydrogénotartrate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_4=R_6=H$; $R_3=6-MeO$; $R_5=4-F$).

5 En opérant comme dans l'exemple 2 et en remplaçant l'acide maléique par l'acide tartrique on prépare avec un rendement de 91 % le composé de formule :

> Formule brute : C₂₉H₃₂FN0₁₀ Masse moléculaire : 573,56

Point de fusion: 169°

RMN (DMSOd₆) δ : 1.5 - 2 (m, 6H); 2.3 - 2.9 (m, 6H); 3.1 - 3.3 (m, 2H); 3.35 - 3.7 (m, 1H); 3.86 (s, 3H); 4.15 (s, 2H); 7.25 - 7.5 (m, 4H); 7.62 (d, 1H); 8 - 8.2 (m, 2H); 8.28 (s, 1H); 6.5 - 10 (m large, 4H).

IR (KBr) $v C = 0 : 1670 \text{ et } 1637 \text{ cm}^{-1}$.

Exemple 44:

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-6-hydroxy-4H-Benzo-pyran-4-one. I ($R_1=R_2=R_4=R_6=H$; $R_3=6$ -OH; $R_5=4$ -F).

Un mélange de 1 g (2,4 mmoles) de 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one dans 2,5 ml d'une solution aqueuse d'acide bromhydrique à 48 % et 2,5 ml d'acide acétique est porté à reflux pendant 7 h en rajoutant 0,5 ml d'HBr à 48 % après 4 h. Après retour à 25° le mélange réactionnel est dilué avec de la glace, basifié avec du carbonate de sodium jusqu'à fin du dégagement gazeux et extrait plusieurs fois à l'acétate d'éthyle, lavé à l'eau salée puis séché sur sulfate et évaporé à siccité. L'huile résiduelle est recristallisée d'un mélange alcool-eau 90-10. Les cristaux formés sont récupérés, repris dans l'éthanol et chlorhydratés avec une solution ~ 2N d'acide chlorhydrique dans l'éthanol. On récupère 900 mg (Rdt : 84 %) de composé 44 de formule :

10

15

25

(44)

Formule brute: C24H25ClFN04

Masse moléculaire: 445,90

5 Cristaux blancs

Point de fusion: 235°

RMN (DMSO d₆) 1.6 - 2.25 (m, 6H); 2.25 - 2.6 (m, 2H); 2.7 - 3.2 (m, 4H); 3.2 - 3.8 (m, 3H); 7.2 (dd, 1H); 7.25 - 7.55 (m, 4H); 7.95 - 8.15 (m, 2H); 8.25 (s, 1H); 10.02 (s, 1H); 10.25 (s large, 1H).

IR (KBr) $v C = 0 : 1674 \text{ et } 1641 \text{ cm}^{-1}$.

Exemple 45:

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-5-hydroxy-7-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one. I ($R_1=R_4=R_6=H\;;\;R_2=5\text{-OH}\;;\;R_3=7\text{-MeO}\;;\;R_5=4\text{-F}\;;\;A=(CH_2)_3$).

En partant de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-5,7-diméthoxy-4H-Benzo-pyran-4-one préparée dans l'exemple 5 et en opérant comme dans l'exemple 44 mais en ne portant au reflus que pendant 1 heure on prépare avec un rendement de 45 % le composé 45 de formule :

20 (45)

10

15

Formule brute: C₂₅H₂₆FNO₅,HCl

Masse moléculaire: 475,93

Paillettes blanches

Point de fusion: 243 - 244°

RMN (DMSOd₆) δ : 1.75 - 2.2 (m, 6H); 2.45 (t, 2H); 2.8 - 3.25 (m, 4H); 3.4 - 4 (m, 3H); 3.86 (s, 3H); 6.41 (d, 1H); 6.65 (d, 1H); 7.25 - 7.55 (m, 2H); 7.90 - 8.25 (m, 2H); 8.33 (s, 1H); 10.29 (s large, 1H); 12.8 (s, 1H).

IR (KBr) v = 0: 1674 et 1624 cm⁻¹.

Exemple 46:

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-

méthanesulfonamidobenzoyl)pipéridino]propyl]-6-méthoxy-4H-

Benzopyran-4-one. I $(R_1 = R_2 = R_4 = R_5 = H; R_3 = 6\text{-MeO}; R_6 =$ $4-\text{MeSO}_2\text{NH}$; A = (CH₂)₃).

La condensation de la 5-bromo-2'-hydroxy-5'-méthoxy valérophénone préparée dans l'exemple 1a sur la 4-(4-méthanesulfonamido benzoyl)pipéridine selon le procédé 1b donne avec un rendement de 48 % le 2-[5-[4-(4-méthanesulfonamidobenzoyl)pipéridino] pentanovll-4-

méthoxyphénol (poudre jaune pâle F = 72° lent). La cyclisation de ce 10 composé par le DMF-DMA selon 1c et 2 donne avec un rendement de 85 % le composé 46 de formule :

(46)

15

25

30

Formule brute: C₂₆H₃₁ClN₂O₆S

20 Masse moléculaire: 534,98

Cristaux blanc cassé:

Point de fusion: 212 - 214°

RMN (DMSOd6) δ : 1.75 - 2.2 $\,$ (m, 6H) ; 2.48 (t, 2H) ; 2.6 - 4 (m,

7H); 3.13 (s, 3H); 3.87 (s, 3H); 7,32 (d, 2H); 7.36 - 7.5 (m,

2H); 7.99 (d, 2H); 8.35 (s, 1H); 10.39 (s large, 2H).

IR (KBr) ν C = O : 1670 et 1630 ; SO₂N : 1333 et 1153 cm⁻¹.

EXPERIMENTATIONS BIOLOGIOUES:

Les composés de la présente invention de formule I et leurs sels d'acides thérapeutiquement acceptables présentent d'intéressantes propriétés pharmacodynamiques.

Ces composés sont fortement antiagrégants notamment vis-à-vis de l'agrégation plaquettaire induite par l'association ADP + 5HT sur du plasma de rat riche en plaquettes.

Les composés de la présente invention sont aussi actifs au niveau du 35 cardiomyocyte en inhibant la contracture diastolique induite par la vératrine au niveau de l'oreillette gauche isolée de rat.

10

20

25

Ces composés sont aussi actifs *in vivo* lors de l'ischémie-reperfusion chez le lapin anesthésié: ils inhibent les perturbations électriques de l'ECG provoquées par l'ischémie et la reperfusion sans effet hemodynamique notable. Ils inhibent enfin les réponses pressives induites par la 5HT chez le rat amyélé.

De tels composés sont utiles à titre préventif ou curatif dans le traitement des coronaropathies, de l'ischémie cardiaque et cérébrale sous toutes leurs formes et dans le traitement de l'athérosclérose.

1°) Etude Pharmacologique

Les expérimentations auxquelles ont été soumises les molécules chimiques objet de la présente invention ont permis de mettre en évidence une intéressante activité sur le système cardiovasculaire à la fois sur des tests "in vitro" et "in vivo".

a) Action "in vitro":

* La liaison aux récepteurs 5HT₂ sur le cortex de rat a été réalisé selon la méthode de Leysen et coll. (Mol. Pharmacol. (1982) 21 p 301-14). Les résultats sont rapportés dans le tableau suivant, à titre d'exemples non limitatif:

Composé Exemple n°	1	5	6	10	19	20	22	24	25	26
pKi/5HT2	7.7	7.6	7.7	7.5	7.6	7.8	8.1	7.4	7.7	7.4

Composé Exemple n°	29	30	32	33	36	37	39	Kétansérine
pKi/5HT2	7.8	7.7	7.8	8.3	8.1	8.6	7.6	8.4

* L'inhibition de la potentialisation par la 5HT de l'agrégation plaquettaire induite par l'ADP sur du plasma de rat riche en plaquettes a été réalisée selon la méthode de Born (Nature (1962) 194, 927-9). Les résultats sont donnés dans le tableau suivant où les CI50 sont exprimées en micromoles pour certains composés à titre d'exemples non limitatif:

Composé Exemple n°	1	5	6	10	19	20	22	24	29
CI ₅₀ µmole	0.21	0.13	0.45	0.2	0.4	0.2	0.2	0.3	0.05

Composé Exemple n°	32	33	36	37	39	R 56865	Kétansérine
CI ₅₀ µmole	0.5	0.1	0.01	0.07	0.05	> 10	0.14

* L'inhibition de la contracture à la vératrine au niveau de l'oreillette gauche isolée de rat a été réalisée selon la technique de Le Grand et coll. (Naunyn - Schmiedeberg's Arch. Pharmacol. (1993) 348, 184-90). Les résultats sont portés dans le tableau suivant où les CI₅₀ sont exprimées en micromoles pour certains composés à titre d'exemple non limitatif:

Composé Exemple n°	1	5	6	24	26	28	29	30	31	32
CI ₅₀ µmole	1.25	0.13	0.3	0.3	0.3	0.7	0.5	0.2	0.15	0.14

Composé Exemple n°	33	36	37	39	40	R 56865	Kétansérine
CI ₅₀ μmole	0.6	0.3	0.3	0.3	0.4	0.3	9.6

- 10 Les composés ne sont pas inotropes négatifs à la concentration de 10 μ M.
 - b) Activité "in vivo":

Les composés de la présente invention sont aussi actifs par voie veineuse et orale dans les tests suivants à titre d'exemple non limitatif :

* L'ischémie reperfusion chez le lapin anesthésié a été étudiée selon la méthode de Verscheure et coll. (Fundam. Clin. Pharmacol. (1993) 7, 385). Les résultats et la dose administrée sont donnés dans le tableau suivant pour certains composés à titre d'exemple non limitatif:

Produit Exemple n°	Dose mg/kg i.v.	% Inhibition Segment ST	Nombre arythmies sous reperfusion	% variation fréquence cardiaque	% variation pression artérielle
1 5 6 19 32 36 40 Atenolol Diltiazem	0.16 0.16 0.16 0.16 0.16 0.16 0.16 0.16	92 51 100 47 71 50 78 84 61	0/5 1/5 0/5 1/5 2/5 2/5 2/5 2/5 3/3 0/6	2 - 10 - 15 0 0 0 0 - 10 - 5	- 6 - 10 - 7 - 4 - 10 - 6 1 - 10 - 27

* Les composés inhibent aussi la réponse pressive à la 5HT à $100 \mu g/kg$ iv chez le rat amyélé selon la technique de Korstanje et coll. (J. Pharm. Pharmacol. (1986) 38, 374-9) et sont actifs par voie orale ou intraveineuse. Les résultats et la dose administrée sont donnés dans le tableau suivant à titre d'exemple non limitatif :

Produit Exemple n°	1	1	22	22	24	25	28	29	29
Dose i.v. mg/kg	2,5		2,5		2,5	2,5	2,5	2,5	
Dose p.o. mg/kg		40		40					40
% inhibition de l'élévation de pression artérielle par la 5HT	85	~ 40	120	> 50	75	120	95	125	> 50

2°) Applications thérapeutiques :

Les composés de la présente invention et leurs sels thérapeutiquement acceptables sont utiles comme médicaments.

Ces composés sont plus particulièrement adaptés en cardiologie au traitement prophylactique des maladies cardiovasculaires comme :

* l'ischémie du myocarde et les coronaropathies et plus particulièrement dans les crises d'angor stable chronique

d'angor instable et de Prinzmetal l'ischémie silencieuse, et dans la prévention des réocclusions, resténoses, et le réinfarctus.

* antiagrégants plaquettaires comme adjuvants à la thrombolyse dans le cas des resténoses et réocclusions.

* l'ischémie cérébrale et plus précisément dans

15

10

5

l'accident vasculaire cérébral l'attaque ischémique transitoire les maladies neurodégénératives.

* et enfin dans l'athérosclérose.

L'administration de ces composés peut être réalisée par voie orale, parentérale ou rectale, chaque dose est constituée d'un adjuvant inerte facilitant la préparation, l'absorption du médicament et du principe actif pouvant être aussi associé à un autre. Ces médicaments peuvent se présenter sous forme de comprimés, gélules, suspensions, émulsions, sirops, suppositoires, solutions ou autres. L'administration du principe actif se fait à dose moyenne comprise entre 0,1 et 10 mg/kg du poids corporel.

Deux préparations sont données à titre d'exemple non limitatif. Les ingrédients ainsi que d'autres thérapeutiquement acceptables pouvant être introduits en d'autres proportions sans modifier la portée de l'invention.

Exemple: Solution injectable:

Hydrogénotartrate de 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]
-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one 10 mg
Propylène glycol 100 mg
Dextrose anhydre 50 mg
Eau distillée stérile q.s.p. 2 ml

35 Stockée dans une ampoule en verre inactinique à conserver à l'abri de la chaleur.

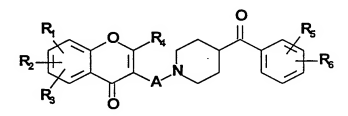
	Exemple: Comprimés: Hydrogénomaléate de 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one	40 mg
	Lactose hydrate	100 mg
5	Cellulose microcristalline	25 mg
	Carboxyméthyl cellulose sel de Na	. 3 mg
	Stéarate de magnésium	2 mg
	Amidon de maïs	20 mg
	Talc	3 mg
10	Polyvinyl pyrrolidone	7 mg
	Poids total:	200 mg
	Comprimés sécables à conserver à l'abri de la chaleur et de l'hun	nidité.
15		

, 20

REVENDICATIONS:

1°) Nouvelles 3-(ω-(4-benzoylpipéridino)alcoyl)-4H-Benzopyran-4-ones de formule géné-rale I.

5



dans laquelle les radicaux sont définis comme suit :

R₁, R₂, R₃, R₅, R₆ égaux ou différents représentent

- 10 un hydrogène
 - un alcoyle ramifié ou non renfermant de 1 à 4 atomes de carbone
 - un alcoyloxy ramifié ou non renfermant de 1 à 4 atomes de carbone
 - un hydroxyle
 - un acétoxy
- 15 un groupement halogéno
 - un groupement nitro
 - un groupement amino substitué ou non par un alcoyle ramifié ou non renfermant de 1 à 4 atomes de carbone
 - un acétamido ou méthanesulfonamido
- et deux radicaux peuvent fusionner pour donner un méthylène dioxy.

R₄ représente

- un hydrogène
- un alcoyle ramifié ou non renfermant de 1 à 6 atomes de carbone
- un benzène substitué ou non par un ou plusieurs hydroxyle ou méthoxyle
- A représente un groupement alcoylène ramifié ou non renfermant de 2 à 12 atomes de carbone.
 - Lorsque les composés de formule I renferment un carbone asymétrique la présente invention concerne aussi bien les mélanges racémiques que les différents énantiomères ou diastéréoisomères ou leurs mélanges.
- 30 La présente invention inclut aussi les sels minéraux ou organiques thérapeutiquement acceptables des composés de formule générale I et leurs hydrates éventuels.
 - 2°) Composés selon la revendication 1 caractérisé en ce qu'il est choisi parmi les composés suivants :
- 35 Hydrogénomaléate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one].

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-6-méthoxy-4H-Benzopy- ran-4-one.

Hydrogenomaléate de la 3-[3-[4-benzoylpiperidino]propyl]-6-méthoxy-4H Benzopyran-4-one.

- 5 Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-méthyl benzoyl)piperidino]propyl]-4-méthoxy-4-H-Benzopyran-4-one.
 - Monohydrate du chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-5,7-diméthoxy-4H-Benzopyran-4-one.

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-6,7-

- 10 diméthoxy-4H-Benzopyran-4-one.
 - Chlorhydrate de la 3-[3-(4-benzoylpiperidino)propyl]-6,7-dimethoxy-4H-Benzopyran-4-one.
 - Hydrate du chlorhydrate de la 3-[3-[4-(2,4-difluorobenzoyl)piperidino]propyl]-6,7-dimethoxy-4H-Benzopyran-4-one.
- 15 Chlorhydrate de la 6,7-dimethoxy-3-[3-[4-[4-méthoxy-benzoyl)piperidino]propyl]-4H-Benzopyran-4-one.
 Chlorhydrate de la 7-méthoxy-3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-4H-Benzo-pyran-4 one.

Chlorhydrate de la 7-méthoxy-3-[3-(4-benzoylpiperidino)propyl]-4H-

- 20 Benzopyran-4-one.
 - Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(2,4-difluorobenzoyl)piperidino]propyl]-7-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.
 - Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl)-6-méthyl-4H-Benzopyran-4-one.
- 25 Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl)-6-chloro-4H-Benzopyran-4-one.
 - Chlorhydrate de la 3-[3-(4-benzoyl pipéridino)propyl]-6-chloro-4H-Benzopyran-4-one.
 - Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(2,4-difluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-6-chloro-
- 30 4H-Benzo-pyran-4-one.
 - Chlorhydrate de la 7,8-dimethoxy-3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-4H-Ben-zopyran-4-one.
 - Sesquihydrate du chlorhydrate de 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-5,7,8-triméthoxy-4H-Benzopyran-4-one.
- 35 Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-6,7-méthylènedioxy-4H-Benzopyran-4-one.
 - Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-4H-Benzopyran-4-one.
 - Hydrate du chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)piperidino]propyl]-8-
- 40 Méthoxy-4H-Benzopyran-4-one. Hydrogénomaléate de la 3-[2-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]éthyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.

- Chlorhydrate de la 3-[2-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]éthyl]-6-fluoro-4H-Benzopyran-4-one.
- Chlorhydrate de la 3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.
- 5 Hydrogénomaléate de la 3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-7-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.

Hydrogénomaléate de la 6-Fluoro-3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-4H-Benzopyran-4-one.

Chlorhydrate de la 6-chloro-3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-4H-

10 Benzopyran-4-one.

Hydrogenomaléate de la 3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-6-méthyl-4H-Benzo-pyran-4-one.

Hydrogénomaléate de la 6,7-diméthoxy-3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-4H- Benzopyranone.

Hydrogénomaléate de la 5,7-diméthoxy-3-[4-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]butyl]-4H- Benzopyran-4-one.

Hydrogénomaléate de la 6,7-diméthoxy-3-[4-(4-benzoylpipéridino)butyl]-4H-Benzopyran-4-one.

Chlorhydrate de la 3-[5-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]pentyl]-6-méhoxy-

20 4H-Benzo- pyran-4-one.

- Chlorhydrate de la 3-[6-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]hexyl]-6-méthoxy-4H-Benzo-pyran-4-one.
- Chlorhydrate de la 3-[7-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]heptyl]-6-méthoxy-4H-Benzo-pyran -4-one.
- 25 Hydrate du chlorhydrate de la 3-[9-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]nonyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.

Hémihydrate du chlorhydrate de la 6,7-diméthoxy-3-[5-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino] pentyl]-4H-Benzopyran-4-one.

Sesquihydrate du chlorhydrate de la 6,7-diméthoxy-3-[6-[4-[4-fluorobenzoyl] pipéridino]hexyl]-4H-Benzopyran-4-one.

Chlorhydrate de la 6,7-diméthoxy-3-[9-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]nonyl]-4H-Benzo-pyran-4-one.

Hydrogénomaléate de la 5,7-diméthoxy-3-[5-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]pentyl]-4H-Benzopyran-4-one.

35 Chlorhydrate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-6-méthoxy-2-méthyl-4H-Benzopyran-4-one.

Hydrogénomaléate de la 3-[4-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]butyl]-6-méthoxy-2-Méthyl-4H-Benzopyran-4-one.

Hydrogénomaléate de la 6,7-diméthoxy-3-[3-[4-[4-

fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-2-Méthyl-4H-Benzopyran-4-one.

L-hydrogénotartrate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-6-hydroxy-4H-Benzo-pyran-4-one.

Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-fluorobenzoyl)pipéridino]propyl]-5-hydroxy-7-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.

- 5 Chlorhydrate de la 3-[3-[4-(4-méthanesulfonamidobenzoyl)pipéridino]propyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.
 - Hydrogénomaléate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-6-acétamido-4H-Benzopyran-4-one.
- Hydrogénotartrate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-5,7-diméthoxy-4H-Benzopyran-4-one.
 - Hydrogénotartrate de la 3-[5-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]pentyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.
 - Hydrogénotartrate de la 3-[5-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]pentyl]-5,7-
- 15 diméthoxy-4H-Benzopyran-4-one.
 - Hydrogénomaléate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-6-méthane-sulfonamido-4H-Benzopyran-4-one.
 - Chlorhydrate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridine]propyl]-6-nitro-4H-Benzopyran-4-one.
- 20 Hydrogénomaléate de la 3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]-3,3-diméthyl-propyl]-6-méthoxy-4H-Benzopyran-4-one.

Hydrogénomaléate de la 6-acétoxy-3-[3-[4-[4-fluorobenzoyl]pipéridino]propyl]-4H-Benzopyran-4-one.

3°) Procédé de préparation des composés chimiques selon les revendications 1 et 2 caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de structure IV:

IV

- où R₁, R₂, R₃, R₅, R₆ et A sont tels que définis dans 1.
- * avec le diméthyl formamide diméthylacétal dans le cas où R_4 = H en présence ou non de diméthyl formamide comme solvant à un température comprise entre 20 et 80°.
- * ou avec le diméthyl acétamide diméthyl acétal dans le cas ou R₄ = CH₃ en présence ou non de diméthyl acétamide à un température comprise entre 20 et 100°.

4°) Procédé de préparation des composés chimiques selon les revendications 1 et 2 caractérisé en ce que l'on fait réagir un composé de structure IV:

5 **IV**

10

15

20

25

où R_1 , R_2 , R_3 , R_5 , R_6 et A ont la même signification que dans 1 avec les composés R_4COX et R_4COONa où R_4 à la même signification que dans 1 avec $R_4 \neq H$ et où X représente soit un chlore soit le groupement R_4COO - à une température comprise entre 120 et 180°.

- 5°) A titre de médicaments nouveaux les composés définis selon l'une des revendications 1 et 2.
- 6°) Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient comme principe actif au moins un composé selon l'une des revendications 1, 2 et 5 associé à un support pharmaceutique inerte ou autres véhicules pharmaceutiquement acceptables et pouvant ou non être associé à un autre médicament.
- 7°) Composition pharmaceutique selon la revendication 6 utile dans le traitement prophylactique de l'ischémie myocardique comme les crises d'angor stable chronique, l'angor instable et de Prinzmetal, l'ischémie silencieuse, le réinfarctus, la réocclusion et la resténose.
 - 8°) Composition pharmaceutique selon la revendication 6 utile comme antiagrégant plaquettaire comme adjuvant à la thrombolyse et dans la prévention des resténoses, réocclusions, et le réinfarctus
 - 9°) Composition pharmaceutique selon la revendication 6 utile dans l'ischémie cérébrale, l'accident vasculaire cérébral, l'attaque ischémique transitoire et les maladies neurodégénératives.
- 10°) Composition pharmaceutique selon la revendication 6 30 caractérisée en ce qu'elle permet de prévenir et de traiter l'athérosclérose.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern. .ial Application No PCT/FR 95/00327

A. CLASS IPC 6	SIFICATION OF SUBJECT MATTER CO7D405/06 A61K31/445					
1.00	607 B + 637 60 A 61 K 517 4 4 5					
1	to International Patent Classification (IPC) or to both national class	sification and IPC				
	documentation searched (classification system followed by classification	ation symbols)				
IPC 6	C07D	,				
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched			
Electronic	lata base consulted during the international search (name of data ba	use and, where practical, search terms used)				
C. DOCUN	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	Relevant to claim No.			
A	EP,A,O 580 503 (ADIR ET CIE.) 26	January	1,3-10			
:	1994					
	cited in the application see page 13; claims					
A	EP,A,O 300 908 (RHONE-POULENC) 25 January 1,3-10					
	1989 see the whole document					
		·				
	•					
Furti	ner documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed i	n annex.			
^o Special cat	egories of cited documents:	"T" later document published after the inte	rnational filing date			
	ent defining the general state of the art which is not ared to be of particular relevance	or priority date and not in conflict will cited to understand the principle or th	th the application but			
"E" carlier o	document but published on or after the international	invention "X" document of particular relevance; the				
filing d	nt which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	be considered to			
citation	or outer special reason (as specifica)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	claimed invention			
"O" docume	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or me ments, such combination being obvious	ore other such docu-			
	nt published prior to the international filing date but an the priority date claimed	in the art. *&" document member of the same patent	· ·			
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea				
		18.05.95				
1.	l May 1995					
Name and n	nailing address of the ISA Furnment Patent Office, P.B. 5818 Patentian 2	Authorized officer				
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel (+ 31-70) 340-2040 Tx 31 651 epo pl	_				
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Francois, J	,			

1,

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Intern. .ial Application No
PCT/FR 95/00327

Patent document cited in search report	Publication date		family ber(s)	Publication date
EP-A-0580503	26-01-94	FR-A- AU-B- CA-A- EP-A- JP-A- NZ-A-	2694005 4204793 2100943 0632035 6179669 248200	28-01-94 27-01-94 22-01-94 04-01-95 28-06-94 27-04-95
EP-A-0300908	25-01-89	FR-A- AU-B- AU-A- DE-A- JP-A- US-A-	2618437 606184 1971388 3869258 1040476 4977166	27-01-89 31-01-91 27-01-89 23-04-92 10-02-89 11-12-90

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dema. internationale No PCT/FR 95/00327

4 67 4 60			0,0002,						
CIB 6	EMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CO7D405/06 A61K31/445								
Selon la cla	assification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classi	ification nationale et la CIB							
B. DOMA	INES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE								
	ation minimale consultée (système de classification suivi des symboles CO7D	de classement)							
Documents									
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche									
base de doi utilisés)	nnees electronique consultee au cours de la recherche internationale (i	nom de la base de données, et si cela est	réalisable, termes de recherche						
C. DOCUM	MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS								
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no. des revendications visées						
A	EP,A,O 580 503 (ADIR ET CIE.) 26	Janvier	1,3-10						
	cité dans la demande voir page 13; revendications 		-						
A	EP,A,O 300 908 (RHONE-POULENC) 25 Janvier 1,3-10								
	voir le document en entier								
	·								
			·						
Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	vets sont indiqués en annexe						
° Catégories	spéciales de documents cités:	I" document ultérieur publié après la da	te de dépôt international ou la						
considé	ent définissant l'état général de la technique, non ré comme particulièrement pertinent	date de priorité et n'appartenenant pa technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'	omprendre le principe						
ou apro		K" document particulièrement pertinent; être considérée comme nouvelle ou c	l'invention revendiquée ne peut						
priorité	nt pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une tation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)	inventive par rapport au document co Y document particulièrement pertinent;	onsidéré isolément l'invention revendiquée						
"O" docume	nt se référant à une divulgation orale, à un usage, à	ne peut être considérée comme impli- lorsque le document est associé à un	ou plusieurs autres						
"P" docume	une exposition ou tous autres moyens documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier postérieurement à la date de priorité revendiquée document qui fait partie de la même famille de brevets								
Date à laque	lle la recherche internationale a èté effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	de recherche internationale						
11	Mai 1995	18. 05. 95							
Nom et adres	se postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2	Fonctionnaire autorisé							
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Francois, J							

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demai (internationale No PCT/FR 95/00327

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP-A-0580503	26-01-94	FR-A- AU-B- CA-A- EP-A- JP-A- NZ-A-	2694005 4204793 2100943 0632035 6179669 248200	28-01-94 27-01-94 22-01-94 04-01-95 28-06-94 27-04-95
EP-A-0300908	25 - 01-89	FR-A- AU-B- AU-A- DE-A- JP-A- US-A-	2618437 606184 1971388 3869258 1040476 4977166	27-01-89 31-01-91 27-01-89 23-04-92 10-02-89 11-12-90